

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

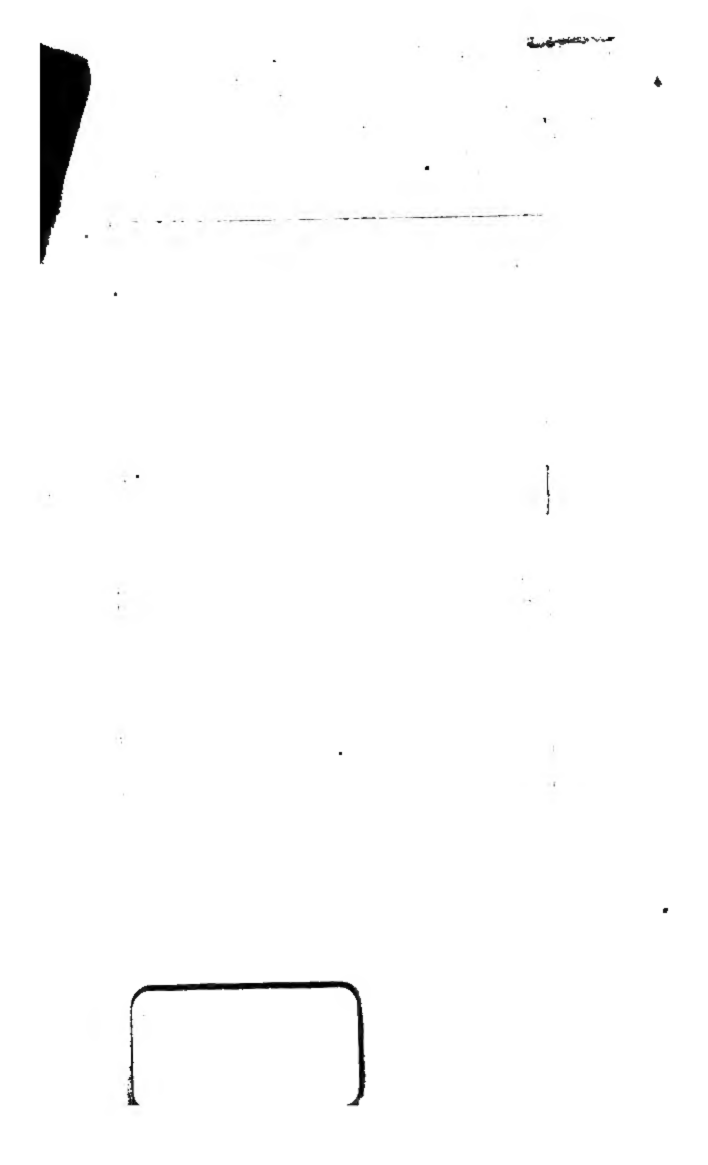
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

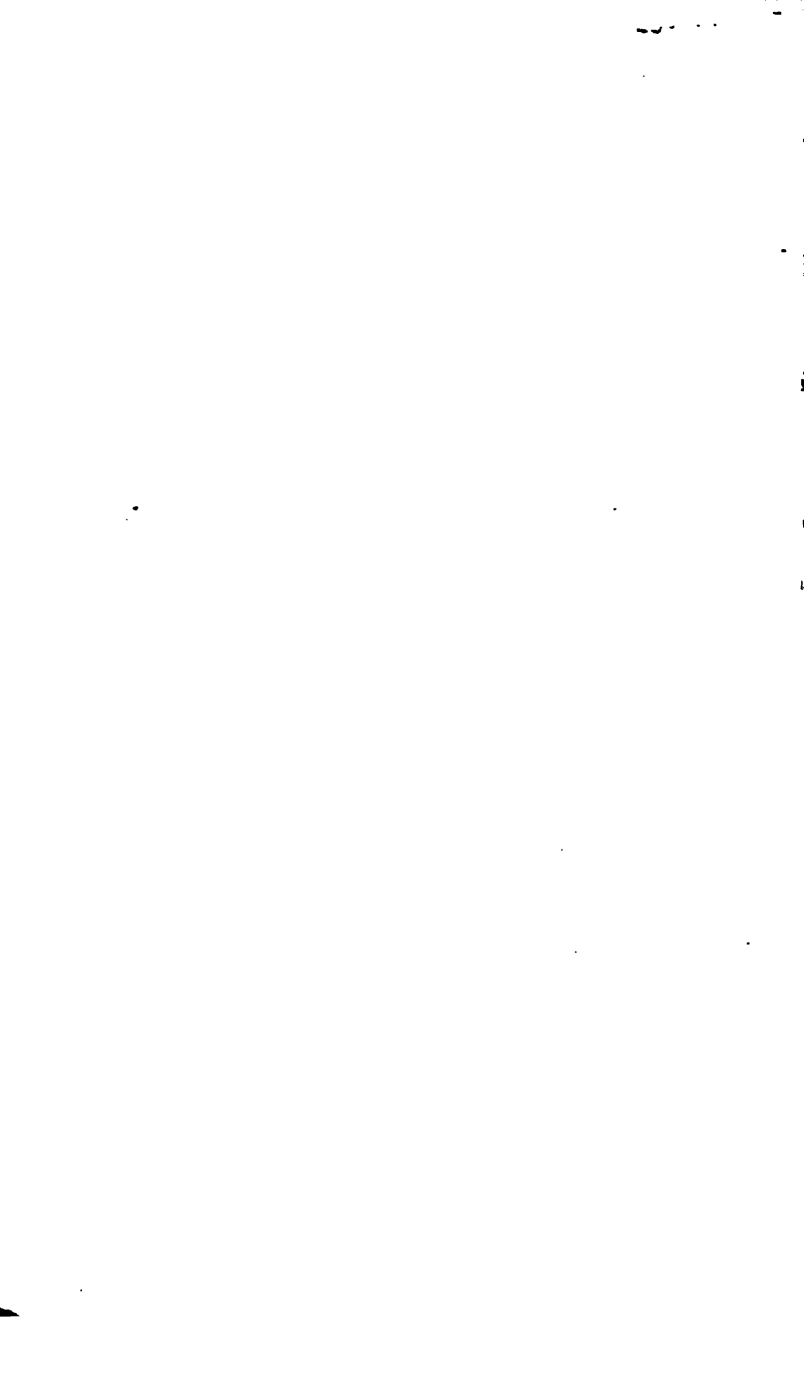
Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



. J 267

QII

•



Jahres-Bericht

über -

35206

die Fortschritte

der

physischen Wissenschaften

YOR

Jacob Berzelius.

Abgegeben an die schwedische Akademie der Wissenschaften, den 31. März 1828.

Aus dem Schwedischen übersetzt

TOR

Dr. F. Wöhler.

Achter Jahrgang.

Tübingen, bei Heinrich Laupp. 1829, The man to the contraction

. •

In halt.

Physik und unorganische Chemie.

		Seite
Schall	Dessen Schnelligkeit in der Luft	1
	- im Wasser	+ 2
•	Theorie der tönenden Vibrationen	. 4
	Versuche über den Schall von Savart	7
	Rotation tönender Vibrationen	8
	Der Ton in Pfeisen	8 9 9
	Mikrophon von Wheatstone	9
	Kaleidophon von Demselben	10
	Thermoharmonika	11
Licht.	Dispersion des Liehts	11
	Microscop von Diamant	12
•	Nordlicht	14
Die electri-	Eigenschaften der Leiter nach der Entladung einer electri-	
	schen Säule	15
	Electrochemische Versuche von Nobili	18
	Chemische Wirkung von sehr schwachen elect. Einflüssen	
	Electrischer Zustand des Turmalins	25
	Frictionselectricität	25
Magnetische	Rotations - Magnetismus	26
Kraft.	Wirkung von rotirenden Eisenkugeln	27
7.0	Photomagnetische Phänomene	28
	Vertheilung der magnetischen Kraft in gewöhnlichen Mag-	
	netstäben	28
	Magnetismus von glühendem Eisen	30
	Ohne Glühen den Magnetismus aus Stahl wegzunehmen	31
	Sideroscop von le Baillif	32
	Magnetische Polarität von Eisenlegirungen	33
	Magnetische Wirkungen von Wismuth und Antimon	35
	Magnet. Polarität der Erde	35
	Scharfe Messungs - Methode der Declination	35
	Beobachtete Declinationen und Inclinationen	36
	Tägliche und jährliche Variationen der Magnetnadel	36
	Ursache der Polarität der Erde und ihrer täglichen Va-	J
	riationen	37
Warme.	Wärmeleitungsvermögen der Körper	39
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	- •

	•	Seite
•	Ausdehnung krystallisirter Körpe durch die Wärme	40
	Amdehnung der Körper durch Schmelzen	43
	Flüssigkeit des geschmolzenen Schwesels bei ungleichen	
	Temperaturen	44
•	Specifische Wärme der Gase	45
•	Entbindung von Wärme durch Compression der Gase	47
	Thermometer	· 50
	Aethrioscop	50
Allgemeine	Das Mariottische Gesetz gilt nicht für alle Gase	51
	Ausströmung der Gase	•
bei den	a) durch eine seine Oessnung auf eine ebene	•
Gasen.	Fläcke	55
	b) durch lange Röhren	58
	c) durch Oeffnungen von sehr hoher Tempe-	
;	ratur	60
	d) durch feine Sprünge	62
	Elasticität des Pulver-Gases	63
Allgemeine	Verbesserungenam Barometer	64
	Mittlere Barometerhöhe	64
	Zusammendrückung von Flüssigkeiten	65
	Durchgehen von aufgelösten Stöffen durch feuchte Hänte	69
	Endosmose und Exosmose	71
	Lagerhjelm's Versuche darüber	72
	Neue Methode Stickgas zu bereiten	80
	Phosphor, neue Verbindung mit Wasserstoff	80
	Brom, Vorkommen desselben	81
1	Darstellung desselben	82
	. Starres Brom'	82
	Verkaufspreis	83
•	Jod, Darstellung desselben	84
	Jodechwefel	86
	Fluor	86 ·
•	Kohlenstoff, Zersetzung von Kohlenwasserstoff durch ver-	
		86
		87
•.		88
• ,	·	89
		94
• .	Neues Gas aus Chlor, Kohlenstoff und Was-	•
		95
Säuren.	+	95
`		98
		99
		00
		01
		01 .
Metalle.		03
		06 /
		07
		07

		: Seite
	Alaminium	108
	Höheres Oxyd desselben vermuthet	112
	Eisen, Stahlbildung	-113
	Boreisen	114
	Ammoniakbildung bei Oxydation des Eisens	115
	Blei, dessen Oxyde	- 115
	Kupfer, Entdeckung vor'm Löthrohr	117
	Gold-Purpur,	117
	Tellur	118
	Chrom, Untersuchung von Thomson	120
•	Braunes Chromoxyd	121
	Chromoxydul	125 125
	Chapmsaure	126 126
	Arsenik	128
	Arsenikprobe bei medicolegalen Untersuchungen Jodarsenik	131
	. Selen, neue Oxydationsstufe desselben	. 131
	Reduction des Selens durch Metalle	134
	Bromselen	134
Salze.	Verschiedene Krystallsorm und Wassermenge derselben	
Deser.	je nach der Temperatur, wobei sie krystallisiren	134
	Verwitterung der Salze	137
	Allgemeine Apsichten über die Salze und den Begrif	
	von Salz	137
	Doppel-Chlorure, von Bonsdorff	143
	Doppel-Jodure, von Boullay	144
	Doppelsalze von Chlor und Jod, von Liebig	148
	Phosphorichtsaure Salze, von H. Rose,	149
	Schwefelsaures Kali	152
	Salpetersaures Natron	152
	Kochsalz, Doppelsalz mit schwefelsaurem Natron	153
	Chlornatron	153
	Untersuchungen über die Chloralkalien	154
	Neues jodsaures Salz	170
	Neue Form vom Borax	171
	Oxydation durch chlorichtsauren Kalk	171
	Gewinnung von Bittersalz	- 173 - 173
•	Phosphorsaure Talkerde	173
	Chlorberyllium	174
	Chloraluminium Schwefelsaure Thonerde	174 176
	Mangansuperfluorid	176
	Mangansuperchlorid	177
	Schweselsaures Eisenoxyd	177
	Cyaneisenkalium .	179
	Schweselsaures Bleioxyd	180
	Chromsaures Bleioxyd	180
	Salpetersaures Wismuthoxyd	181
	Salpetersaures Quecksilber und Chlorquecksilber	181
	Chlorsilber - Natrium	182

* 2

		84
·	Salpetersaures und schweselsaures Silberoxyd-Ammoniak	Ţ
•	Chromsaures Silberoxyd	
	Salze von Palladium	
	VVeinsaures Antimonoxyd-Kali	4
	Ovalgaures Antimonoxyd-Kali	
Chemische	Trennung von Mangan und Taikerde	
Analyse.	Trennung von Mangan und Kobaltoxyd	, J.
Aliai je.	Trenning von Blei und Wismuth	
	Prüsung des Schweselkieses auf Gold	J.
•		•

Mineralogie.

	entine a Liela		18
Mineral-	Von Nordenskiold	•	191
_	Von Nordenskiöld Von v. Bonsdorff Von Keferstein	•	195
Systeme.	(Von Keferstein		· 194
	Isochromatische Linien in Arystillen	•	195
	Farbenspiel der Mineralien	•	195
	Mineralogische Formeln		195
	Epigenien von Mineralien		100
Neue	a) Metallische.	•	196
Mineralien.	Nener Schwefelkies	•.	. 196
	Neues Schwefelkupfer, Kupferindig		
	Tesseralkies		196
	Berthierit		197
•	Sternbergit		197
	Mohsit	•	197
•	Wismuthblende		198
	Uranblüthe	•	198
٠.	Jodzink und Bromzink		198
			· 199
	Jodquecksilber /		
•	b) Nicht metallische.		199
	Osmelith		199
•	Glaukolith	_	200
ı	Oxhaverit	- '	200
	Murchisonit		201
	Isopyre	4	
}	Nontronit		201
Früher bek	. Gediegen Eisen und Stahl		202
Mineralien	. Platin .		207
Gediegene	Gold		208
Metalle.	Electrum	•	208
Schwefel-	Schwefelwismuth		_
metulle.	Rotheültigers		208
I metime.	Unterantimonichtschwesliges Schweselblei		209
Omeda	Eisenerze		210
, Oxyde.	Saphir		211
		•	211
•	Quare		

Haytorit Gelatinoser Quar

Amatas

Sinete Davyn

Hällestinta von Sala

Natronspodumen

Indianit

Pahlunit

Nener Fahlunit

Glimmer

Chlorit

Talk

Turmaline

Essonit

Schillerspath.

Augit

Chrysolith. Euklas

Allophan

Bolus

Mondmilch

Grünes pulverförmiges Mineral

Titanat. **Ilmenit**

Gerbonale. Spatheisenstein mit Wasser

Eisenhaltige Talkspathe

Kohlensaures Eisenoxydul-Manganoxydul

Magnesia alba Gay - Luseit

osphale. Limonit

Phosphorsaures Eisenoxydul

Phosphorsance Blei

Tärkis

VVagnerit

Apatit

Polyhalit Subbate.

Misy

Kalkschwerspath

Leuchtender Flussepath Morur.

Jodsilber Jodur.

Ammoniak in Mineralien

Fluor in Mineralien

Meteorsteip

Steine als Hagelkörner

Bernstein Organische

Bergtalg, Schererit Ueberreste.

Wesser. Salpetersäure im Regenwasser

Entstehung der Mineralquellen

Untersuchungen über Mineralwasser

Wasser vom Gesundbrunnen zu Ronneby

Wasser vom Flusse Sagis Wasser vom todten Meere

Pflanzenchemie.

•		
Allgemeine	Temperatur der Pflanzen	
	Wirkung der Gifte auf das Pslanzenleben	
	Wirkung der Gase	
••	Wirkung der Blausäure	
	Elementare Analysen verschiedener Pslanzenstosse	
	Eigene Zusammensetzung der Nahrungsstoffe	
	Citronensäure	
säuren.	Mekonsäure	
	Chinin und Cinchonin	
•	Verfälschung von schweselsaurem Chinin	
basen.	Essigsaures Morphin	1
	Cynapin	
,	Jalappin	
	Solanin	
	Stärke von Arrowroot	
Pflanzen-		
stoffe.		
Fette Oele.	The second secon	2
	Oel aus der Wurzel von Filix Mas	2
	Verhalten der Oele zu salpetersaurem Quecksilberoxydul	2
	Wachs	2
	Verfälschung desselben mit Talg	2
	Die weißen Körner im Opodeldok	2 2 2
Flüchtige	Gewürznelkenöl mit Salzbasen	2
Ocle.	Oel von Pelargonium odoratissimum	
•	Entdeckung von Alkohol in Süchtigen Oelen	2
	Ammoniak und flüchtige Oele	2
	Campher	2
Harze.	Styracin	2
	'Scammonium	2
~ 4	Harze und Salzbasen, von Unverdorben	2
Pflanzen-	Indigo	Z
farben.	Krapp	2 2 2 2 2 2 2 2 2 2
	Alizarin, neue Darstellungsart	2
,	Xanthin	27
	Farbstoff des Weins	
Extracte.	Bitterer Stoff in Cassia Fistula	27
	in Cicuta virosa	27
,	in Digitalis purpurea	27
 	Schillerstoff	27
Zerstö-	a) Durch Salpetersäure.	^-
rungspro-	Eigene Säure von Stärke	27

		Seite
bete der	Kohlenstickstoffsäure	279
forces-	Indigenore and Indighars	281
stelle.	6) Durch Gährung.	
~	Höchste Dichtigkeit des wasserhaltigen Alkohols	283
	Alkoholgehalt des Weins	284
	Zusammensetzung des Alkohols, von Duflos	284
	Zusammensetzung des Alkohols, Aethers, Weinöls und	•
	der Weinschweselsäure, von Dumas und Boullay	286
	Zusammensetzung der säurehaltigen Aetherarten	287
	Verhalten des Aethers zu anderen Körpern	297
	Bromwasserstoffäther	298
	c) Producte der Fäulnis.	
	Ammoniakbildung von stickstofffreien Pflanzenstoffen	298
	Analyse eines vermoderten Getreides	299
	Moder oder Humussäure	· 299
	d) Trockne Destillation.	
	Verkohlung	300
	Holzsäure	300
	Brandol und Brandharz	304
	Pflanzenanalysen	305

Thierchemie.

Plantalais in Dadamanhama		907
Flüssigkeit im Rückenmarkscanal		307
Blut	•	307
Blut in der Gelbsucht		308
Venen - Concretion		309
Verrichtungen der Galle	•	309
Chylus, seine Zusammensetzung		311
Galle und Leberparenchym	•	313
Kindswasser		314
Käseartiger Ueberzug des Foetus		314
Knorpel		314
Thymusdrüse		315
Urin		315
Harnsteine		316
Hautansdunstung		316
Käsestoff		317
Gefaulter Käse		317
Aposepedin		317
Falsche Membran	•	319
Masse in einem Ovarium		319
Hirn - Concrement		319
Pettgeschwulst		319
Pett, Destillation desselben		320
Ausbewahrung der Mollusken	1	320
Analyse vom Fischroggen		320

Calandra granaria
Zerstörungsproducte von thierischen Stoffen
Odorin
Animin
Olanin
Ammolin

Geologie.

VVärme der Erde
Aberrationen in der Länge des Secundenpendels
Bildung der Flötsformation
Geschiebe
Vulcane
Vulcane
Vulkanische Eruptionen durch Spalten
Vulcan auf Island
Erdbeben

Physik und Chemie.

Bekanntlich ist die durch Versuche aufgefundene Schall. Schelligkeit des Schalles & bis & größer, als aus Schnelligkeit. Newton's Formel folgt, und dieser Umstand bemit, wie Laplace zeigte, darauf, dass die Schallvelen, indem sie die Luft vor sich zusammendrük-L. Wärme entwickeln, wodurch sich die Elasticitie der Lust vermehrt, obgleich diese Wärme im Augenblick nachher durch die Expansion der Luft wieder aufgenommen wird (Jahresb. 1825. p. 2.). h Folge hiervon bestimmte Laplace, dass die Schnelligkeit des Schalles gleich groß ist mit der ans Newton's Formel folgenden Schnelligkeit, miltiplicirt mit der Quadratwerzel aus dem Ver-Linis zwischen der specifischen Wärme der Lust bei einem constanten Druck und ihrer specifischen Warme bei einem constanten Volum. - Nach Versuchen von Clement und Desormes, und späteren von Gay-Lussac und Welter, hat lvory*) das Verbältniss zwischen der freien und der gebundenen Wärme der Luft, bei Veränderung des Volams der letzteren unter einem constanten Druck, zu bestimmen und die genaue Zahl aufzofinden gesucht, welche dieses Verhältnis ausdrückt, was, nach den Versuchen von Gay-Lussac und Welter, bei bedeutend verschiedenen Temperaturen fast constant ist; und ich werde

7=10

^{*)} Philosophical Magazin and Annals of Philosophy, by R. Taylor and R. Phillips. I. 249.

nachber, bei der specifischen Wärme der die von Ivory zur Bestimmung dieser Zahl gestellten Versuche anführen. Hiernach ha eine für die Berechnung der Schnelligkeit Schalles, bei einer gegebenen Temperatur Pression, passende Formel aufgestellt; die Newton kann, wenn p' und ϱ' Druck und I tigkeit in einer gegebenen Lustmasse bedei mit $\sqrt{\frac{p'}{\varrho'}}$ ausgedrückt werden; aber die wirkt Schnelligkeit ist $1 < k < \frac{p'}{\varrho'}$

Schnelligkeit ist $V k \times \frac{p'}{q'}$, worin k ausdriff

1+β, in dem α gleich 10 oder die Verängerung des Lustvolums für 10 Fahrenheit, und ε ist, eine Zahl, von der er glaubt, dass sie α Verhältnis der durch Comprimiren in der Lentstehenden Temperatur zu derjenigen ausdrück welche nöthig ist, um bei constantem Druck disselbe Volumverminderung zu bewirken. Ich werweiter unten noch die gegen diese Formel nur Grund gemachten Einwürse ansühren.

Schnelligkeit des Schalles im VVasser.

Colladon und Sturm *) haben Unters chungen über die Schnelligkeit des Schalls i Wasser angestellt. Sie bedienten sich hierbeiner im Wasser aufgehängten Glocke, die meinem Hammer geschlagen wurde. Der Ton wir im Wasser nicht in der Entfernung gehört, slange sich das Ohr außerhalb, des Wassers befindet, als aber eine am unteren Ende verschlossene Röhre von Eisenblech in das Wasser gesenkt und das Ohr an die, oberen Oeffnung gehalten wurde, so wurde der Ton ganz klar is

^{*)} Annales de Chimie et de Physique. XXXVI. 236.

sie laterung gehürt, und konnte verstärkt min, won das erweiterte und nach der Riches Tones gewandte Ende der Röhre mit in Phile verschlossen wurde. Der Versuch me in Genfersee zwischen den beiden Städh Thoson und Rolle angestellt, wo der See 1900 Meter breit, ziernlich abschüssig tief ist, she Erbebungen auf dem Grund, und eine mitte Tiele von 140 Nleter hat. Die Tempestr var an dem einen Orte + 70,9, und an m anderen - 80, 2. Die Entfernung zwischen de Glocke und der zuem Aussangen des Tones inimaten Röhre betrug 13487 Meter, und bei per Schlag mit dem Hammer wurde in demwien Augenblick & Pfund Pulver abgebrannt; was zwar nicht die Flamme, aber doch der Mit an den anderen Punkten gesehen werden bente, da nämlich wegen der Rundung der Erde e Bete sich gänzlich aus dem Gesicht verloren. le emigen und 40 Versuchen variirte die Schnelkeit des Schalles zwischen 91, 25 und 91, 5. ... Sie nahmen, als die wahre Schnelligkeit, 94,4 an. Daraus folgt damn, dass die Schnelligkeit des Schalles im Wasser bei +89,1 Temperatur 1435 Meter auf eine Secunde beträgt. Da seine Schnelligkeit in der Lust bei + 100 und bei völ-Eger Windstille 337,2 ist, so findet man, dals some Schnelligkeit im Wasser fast genan 41 Mal profeer ist. Als die Schnelligkeit aus Datis berechnet wurde, deren Bestimmung den Hauptgegenstand ihrer Untersuchung ausmachten, näm-Sch die Zusammendrückbarkeit des Wassers und der Umstand, dass die Schallwellen darin nicht, wie in der Lust, Wärme entwickeln, so gab die Rechnung 1428 Meter, eine, Uebereinstimmung,

die wohl bei einem Gegenstande von dieser Beschaffenheit vollständig genannt werden kann. -Sie bemerken übrigens, dass der Schall, wenn er vom Wasser fortgepflanzt wird, von dem in der Lust hervorgebrachten ganz verschieden ist. der Nähe kann man wohl in der Lust etwas von dem summenden Torr hören, welchen eine Glocke gewühnlich nach dem Schlage gibt, wenn sie sich in der Luft befindet, aber im Wasser ist dieser Nachklang bedeutend vermindert, und wenn man in der Entfernung den Ton einer Glocke in der Luft hört, so wird fast nur der Nachklang gehört; im Wasser dagegen pflanst sich nur der Schlag ganz trocken fort, gleich wie wenn er auf einen nicht vibrirenden Körper gethau worden wäre, ohne dass das Ohr etwas auffasste; was von der Entfernung einen Begriff gäbe. Zuletzt machen sie auf die große Analogie zwischen der Fortpflanzung des Schalles in Flüssigkeiten und den Erscheinungen beim Lichte außmerksam.

Theorie der tönenden Vibrationen. Poisson *) hat bekannt gemacht, dass er mit einer Arbeit über die mathematische Theorie der Schwingungen tönender Körper, d. h. der Gesetze für Gleichgewicht und Bewegung elastischer Körper, beschäftigt sei. Er zeigt dabei, dass die Kräfte, welche in einem elastischen Körper wirken, dessen kleinste Theilchen etwas weniges aus dem Gleichgewichtszustand gebracht sind, nicht durch Integrale dargestellt werden können, wie es Lagrange in seiner Mécanique auz litique versuchte. Die gegensoitige Wirkung von zwei Portionen eines Körpers wird auf jedem Ponkt ihrer Trennungsobersläche unmittelbar durch eine

^{*)} Annales de Ch. et de Ph. XXXVI. 86.

vierfache Summe ansgedrückt; Poisson reducirt diese zu einer einfachen oder zu einer mit einer 'einsigen Variabeln aus. Diese Summe ist in dem natürlichen Zustande der Körper Null, und würde es, nach Poisson, auch nach der Verrückung der Theile sein, wenn sie in ein Integral verwandelt würde, woraus er den Schluss zieht, dass sie zu solchen Summen gehöre, welche nicht diese Veränderung erleiden können, obgleich die Varfable, der sie entspricht, mit äusserst kleinen Differenzenzunimmt. Der Hauptzweck von Poisson's Arbeit sind inzwischen die Schwingungen tönender Stäbe und Scheiben, und enthält sowohl Gleichungen, welche allen Punkten darauf gemeinschaftlich sind, als auch solche, welche nur ihren Grenzpunkten angehören. Eine Menge von Versuchen sind schon in dieser Materie von Chladni und Sayart gemacht. Die Vergleichung zwischen diesen and dem Resultat des Calculs zeigt die Richtigkeit des letsteren auf eine befriedigende Art, wie Folgendes zum Theil darthut. Eine und dieselbe elastische Stange kann auf 4 verschiedene Arten tonen. Sie gibt 1) Längen-Schwingungen, wenn sie der Länge nach zusammengedrückt' oder ausgestreckt wird; 2) Normal-Schwingungen, wenn sie perpendicular gegen die Längendimension zusammengedrückt oder ausgedehnt wird; 3) gewundene Schwingungen, die durch Umdrehen um die Axe entstehen, und 4) transversale Vibrationen, die durch Biegen entstehen. Diese vier tonenden Vibrationen beruhen auf derselben Rigidität der Materie, und müssen also unter einander im Zusammenhang stehen, so dass wenn der Ton von einer derselben bekannt ist, jeder von einer der 3 andern davon abgeleitet

muss werden können. Dieses Problem ist von Poisson gelöst worden.

Die Gesetze für die Längen-Schwingungen sind dieselben, wie für die Lust in den Flöten, wenigstens wenn man den Einfluss von der Dicke der, Stange unberücksichtigt lässt. Die Normal-Schwingungen sind sehr verwickelt und begleiten immer die vorhergehenden, und von jenen rührt die Menge der auf der Dicke bernhenden Knoten her, deren Existenz von Savart erwiesen wurde. Hinsichtlich der gewundenen Schwingungen, so hat Chladni gefunden, dass eine, mit dem einen Ende unbeweglich befestigte und mit dem anderen freie Stange durch diese denselben Ton gibt, den sie durch Transversal-Schwingungen geben würde, wenn sie 11 Mal länger wäre. Poisson hat gezeigt, dass der durch Umdrehen entstehende Ton sich su dem durch Biegen entstehenden verhalten muss wie V10 zu 2, was nicht um von Chladni's Resultat abweicht; ein Unterschied, der sehr wohl unberücksichtigt gelassen werden kann, wenn man sich erinnert, dass sich Chladni damit begnügte, das Verhältniss nur in runder Zahl zu bestimmen. Das Verhältniss der transversalen zu den Längen-Schwingungen beruht auf der Form der Stange. Poisson hat dasselbe für cylindrische und parallelepipedische Stangen bestimmt, und sein Resultat stimmt sehr nahe mit dem von Savart durch directe, zur Prüfung von Poisson's Formel angestellte Versuche überein. - Poisson bemerkt dabei, dass der Umstand, dass man mit großer Genauigkeit die durch elastische Stangen hervorgebrachten Töne bestimmen kann, ein Mittel zur Bestimmung der Rigidität verschiedener Materien und ihres Widerstandes beim Biegen und Aus-

strecken abgebe. Wir werden weiter unten sehen, daß diels wirklich von Lagerhjelm in Ausführung gebracht worden ist.

Savart *) hat verschiedene Versuche be- Fortgesetzte schrieben, welche die Ausmittelung einer Art von secundaren Schwingungen bei tönenden Körpern Schall, von som Endzweck hatten. Es ist nämlich eine bekannte Sache, dass tönende Körper mehreren Arten von Theilungen unterworfen sein können, die sich über oder neben einander legen, und die bei uns eine deutliche, aber, gleichzeitige Wahrnehmang einer größeren oder geringeren Anzahl ungleicher Tone hervorbringen können. Aus einem solchen Grunde hört man, neben dem Grundton, mehrere, mit demselben coexistirende scharfe Töne, wenn eine Lustsäule, eine Saite, eine Membran eder eine Glasglocke tönt. In vielen Fällen kann man diess auch auf andere Weise, als durch das Gehör, darthun, in anderen ist das Gehür die einzige Art, diess zu entdecken; letzteres ist z. B. mit der Glocke bei einer Harmonica der Fall, ersteres dagegen mit einer Saite, bei welcher man deutlich sieht, wenn man das Auge in die Verlängerung der Axe einer längeren Saite in tönendem Zustand richtet, dass sie sich in 2 oder 3 vibrirende Theile theilt, indem sie sich zugleich in ihrer ganzen Länge biegt, um den tiefsten Ton, dessen sie 'fähig ist, zu geben. Diese, gleichseitigen Subdivisionen scheinen in allen Körpern mit der größten Leichtigkeit zu entstehen; es ist aber immer eine unter denselben, welche mit den Hauptschwingungen in näherem Zusammenhang als die übrigen steht, und die deutlich

Versuche über den

Annales de Ch. et de Ph. XXXV. 187.

genng ist, um durch eine mit derjenigen analoge Methode dargethan werden zu können, die man zur Erkennung der ungleichen Biegungen anwendet, welche feste Körper im tonenden Zustand Wird daher eine dünne Scheibe, von einer elastischen tönenden Substanz mit einem Gemenge von Sand und einem noch feinern Pulver bedeckt, und dann in tonende Schwingung versetzt, so zeigen die von den Sandkörnern gebildeten Figuren die Hauptschwingungsart an, während das feinere Pulver eine andere, mehr verwickelte darstellt, welche indessen mit der ersteren in einem solchen Zusammenhang steht, dass, wenn, diese gegeben ist, letztere daraus vorauskesehen werden kann. Daraus folgt, dass ein tünender Körper nicht allein der Sitz einer Menge von sich über einander legenden Biegungen ist, sondern dass auch, unter diesen Biegungsarten, es immer zwei sind, welche sich vorzugsweise vor den anderen ausdrücken. Der Gegenstand von Savart's Versuchen ist die Darlegung dieser Thatsache gewesen; er untersuchte 1) die secundären Vibrationsarten bei kreisförmigen Scheiben, und 2) bei rectangulären Scheihen, bei Membranen, Stäben und Ringen; was aber das Specielle hiervon betrifft, so muss ich aus die Abhandlung selbst verweisen.

Rotation tönender Vibrationen. Dasselbe muß ich auch hinsichtlich der Versuche thun, welche Savart anstellte, um eine rotatorische Bewegung darzuthun, welche in den vibrirenden Theilen: (d. h. eine Rotation der Vibrationen) mehrerer Körper entstehen *). Man sicht dieß auf einer runden Scheibe, die in dem

^{*)} A. a. O. XXXVI. 257.

Mitelpunkt besestigt, mit Sand bestreut und mit einem Violinbogen, den man allmählig um die Peripherie herumsührt, gestrichen wird. Dieselbe retatorische Bewegung der vibrirenden Stellen entsteht von selbst durch einen raschen und starken Bogenstrich, wodurch die Scheibe noch nachzutinen sortsährt.

Auch muss ich mich begnügen, bloss hinzu- Der Toh in weisen auf VV. VV eber's Abhandlung *) über Pseisen. die Gesetze für den Ton in den Pseisen, d. h. it solche tönende Instrumente, in denen der Ton durch das Zittern einer beweglichen Zunge gegen eine unbewegliche entsteht, wie z. B. in den Kinder-Trompeten.

ben, womit schwache Töne von sesten Körpern von Whoathörbarer gemacht werden, welches er Mikrophon nennt. Es besteht aus einem von Messing
versertigten Becken, welches zum Ohre passt und
mm das äussere Ohr gesetzt werden kann, so dass
es gegen die harten Theile des Kopses zu ruhen
kommt. Mitten auf diesem Becken ist ein dicker,
etwas langer Metalldrath besestigt, mit dessen
freiem Ende der tönende Körper berührt wird,
vährend man das freie Ohr mit der Hand zuhält.
Hat man auf jedem Ohr ein solches Becken, so
kann man die Dräthe biegen und ihre freien Enden vorn vereinigen, wodurch man um so stärker
hört. Auf diese Weise entdeckt man Töne bei

Mikrophon

^{*)} Leges oscillationis oriundae; si duo corpora, diversa celeritate oscillantia, ita conjunguntur, ut oscillare non possunt, nisi simul et synchronice, exemplo illustratae tuborum linguatorum. Aut. VV. VV c.b. er. Lips. 1827. Chladai hat daraus in Kastner's Archiv X. 443. cinen Auszug gegeben.

festen Körpern und Flüssigkeiten, die so schwach sein können, dass man sie auf keine andere VVeise hört; aber tönende Vibrationen in der Lust werden dadurch nicht verstärkt fortgepflanzt. Dieses Instrument kann vielleicht in der Heilkunde von großer Anwendbarkeit werden, wo es oft von großer VVichtigkeit ist, die schwächsten Töne aus den inneren Theilen des Körpers vernehmen zu können.

Kaleido- ' phon.

Noch ein anderes Instrument hat Wheatstone unter dem Namen Kaleidophon beschrieben *), womit man eine Art schöner Klangfiguren, verschieden von den gewöhnlichen, hervorbringen kann. Bekanntlich sieht man, wenn man ein glühendes Stückchen Kohle in einem Kreise schnell herum bewegt, den Weg des glühenden Punktes als einen zusammenhängenden seurigen Streifen. Man stelle sich nun vor, dass ein Metallstab mit dem einen Ende befestigt und. an dem anderen freien eine glühende Kohle befestigt sei, so wird das glühende Ende, wenn der Stab in tönende Schwingung versetzt wird, eine feurige Figur von einer gewissen Regelmässigkeit bilden, die sich, je nach der verschiedenen Art, durch welche der Stab in Schwingung versetst wird, unendlich mannigfaltig verändern kann, ähn-Lich wie bei den Figuren in Brewster's bekanntem Kaleidoscop. Diess ist das Princip, welches dem Kaleidophon zu Grunde liegt. Dieses Instrument besteht aus einem kreisrunden Brett von 9 Zoll Durchmesser, worauf, in gleichen Abständen von einander und von dem Umkreise, 3 un-

^{*)} The quaterly Journal of Science etc. I. 344. und Poggendorff's Annalen X. 470.

gefähr einen Fus lange Stahlstäbe senkrecht besestigt sind. In der Mitte steht noch ein vierter Stab, welcher in seiner halben Länge rechtwinklig gebogen ist. An dem Ende zweier der Stäbe sind kleine Platten besestigt, die zur Aufnahme verschiedenartig gefärbter, unten folürter Glasknöpschen dienen, und auf dem dritten und vierten Stabe sitzt eine nur soliirte, ungesärbte Kugel. Versetzt man nun im Sonnenschein oder bei dem Lichte einer Lampe (mit nur einer Flamme) durch kleine Stölse, durch Streichen mit dem Bogen u. dergl. einen oder mehrere von diesen Stäben in zusammengesetzte, tönende Schwingungen, so werden von dem von den Knöpfchen abgespiegelten Bilde der Flamme symmetrische Figuren beschrieben, die unendlich mannigfaltig sein können. Der gebogene Stab gibt complicirtere Figuren, weil diese hier aus der ungleichen Richtung in der Bewegung des perpendiculären und horizontalen Theiles susammengesetzt sind.

Für diejenigen, welche sich mit Arbeiten vor Thermoharder Glasbläserlampe beschäftigen, ist es eine nicht ungewöhnliche Erscheinung, dass eine Glasröhre beim Erwärmen oder Abkühlen in tonende Vibration kommt, nicht unähnlich dem Tone einer Glasharmonica. Marx hat die zur Hervorbringung dieses Tones bedingenden Umstände näher untersucht und es möglich gefanden, diese Ton-Erregung zu musikalischem Endzweck anzuwenden. Er kündigt deshalb vor der Hand eine Thermoharmonica an *).

Rudberg **) hat ein interessantes Verhält- Lient. Seine Disper-

monica.

^{*)} Jahrbuch der Chemie und Physik, von Schweigger und Schweigger-Seidel. I. 132.

[&]quot;) Poggendorff's Annalen IX. 483.

nis hinsichtlich der Dispersion des Lichts bekann gemacht. Von dem Satz ausgehend, dass man um die Dispersion des Lichtes nach den Ansich ten der Undalations-Theorie erklären zu können annehmen müsse, dass beim Uebergang des Licht aus der Lust in ein stärker brechendes Mediun die Länge der Undulationen um so mehr abnimmt je kürzer sie vorber waren, fand er, dass zwi schen den Undulationslängen einer gewissen Ari von Strahlen in der Luft und denen, ihnen in einem andern Medium entsprechenden, folgendes Verhältniss statt findet, nämlich $L=a\times l^n$, worin l die Undulationslänge in der Lust und L die in einem andern Medium bedeutet, und a und m zwei Zahlen sind, die sich nur mit der Natur des Mediums verändern. Vergleichungen zwischen den von Frauenhofer gemachten Beobachtungen und der aus dieser Formel abgeleiteten Rechnung bestätigen die Richtigkeit davon. Wir erwarten durch Rudberg's Arbeiten über diese Materie fernere und ausführlicher dargelegte Resultate.

Eine für den Gebrauch der Vergrößerungsvon Diamant gläser aller Wahrscheinlichkeit nach sehr wichtige Entdeckung ist durch eine geglückte Anwendung von Diamanten, sowohl zu Microscopen mit einen Linse, als auch zu Objectivgläsern in zusammensi gesetzten, gemacht worden. Diese Idee ist zuerst von Goring, der sich viel mit Verbesserung und Vervollkommnung von Reflections-Microscopen beschäftigte, aufgestellt und, gegen alle Vermuthung, von Pritchard, Versertiger optischer Instrumenterin London, glücklich ausgesührt worden *). Er

^{*)} The quaterly Journal I. 221. und If. 21.

refertigte von einem wemlich guten Dinmanten eine biconvexe Linse von gleicher Convexität auf beiden Seiten und 1/2 Zoll Focus. Die mit dieser Liese angestellten Versuche haben gezeigt, dass sie sich in dem Vermögen zu vergrößern zu einer eleichbeschassenen Linse ans Glas: wie. 8:3 ver-Et. Wird eine Dismantlinse in derselben Form geschliffen, welche eine Glaslinse von 35 Zoll Focus gibt, so bekommt die Diamantlinse nur Zoll Focus, and mach einer Berechnung von Francis ist die sphärische Aberration von einem planconvexen Diamant, dessen convexe Seite pamilden Strahlen ansgesetzt ist, 0,949 seiner Dicke, wilhend sie für Glas 1,166 ist. Dieser Unterstied wäre bedeutend, auch wenn Linsen von Diamant und Glas, mit demselben Focus und Diameter, dieselbe Dicke hätten; aber er wird Vortheil für die Diamantlinsen bedeutend großer, weil die große Refraction des Diamanten, mit einer unbedeutenden Convexität und damit entsprechender Dime der Masse, einen kurzen Fecus gibt, so dass die Aberration beim Diamanten nicht mehr als ungefähr 10 von der des Glases wird. Die chromatische Abernation (Farbenbechung) des Diamanten ist wenig größer als de von einem Wassertropfen von gleichem Ra-Les, so dass sie fast gar nicht bemerkbar ist wan man eine Diamantliuse als einfaches Micoscop gebraucht, welches aussendens au einem miserordentlichen Vergrößerungsvermögen gebracht verden kann. Pritchard macht auf die Nothverdigkeit aufmerksam, den Diamanten, bevor er de Linsenform bekommt, auf entgegengesetzten Seiten plan zu schleifen, um sich zu überzeugen, das er nicht doppelte Bilder gibt. Er gibt an,

Diamanten gesenden zu haben, welche zwei und bisweilen drei Bilder geben.

Nordlicht.

Von Nordlichteen sind wieder einige interessante Beebachtungen gemacht worden. v. Wrantgel, welcher in den Lahren 1821, 22 und 23 eine Roise nach dom Eismeer machte, beobachtete während dieser Zeit viele Nordlichter und hat die Berichte darüber mitgetheilt *). Im Allgemeinen stimmen sie mit älteren Beobachtungen überein. Wrangel konnte keinen Laut beim Nordlicht bemerken; als es aber am stärksten war und schnell abwechselte, glaubte man ein schwaches Blasen wie in eine Flamme zu hören. Auch! schienen ihm starke Nordlichter ganz in der Nähe und unter der gewöhnlichen Höhe der Wolken zu sein, und wenn zaweilen eine Sternschnuppe ihren Weg durch die Nardlichtmasse nahm, ente standen, von dem Durchgangspunkte an, Lichtsäulen, die ihre Richtung seitwärts nahmen und dem Winde zu solgen schienen, und nach ihrem Verschwinden durch andere ersetzt wurden. Capitain Parry **) beobachtete auf seiner dritten Reise in die Polargegenden von Amerika, während eines sehr starken Nordlichts um Mitternacht den 1. Jan. 1825, als er mit mehreren seiner Offiziere mit Ausmerksamkeit das Phänomen betrachtete, dass sich eine glänzende Lichtsäule von der allgemeinen Lichtmasse losrifs und in einiger Entfernung: von ibnen zur Erde niederzufallen schien. Bei den vielen von Parry beobachteten Nordlichtern konnte niemals ein dem Nordlichte eigenthümlicher Laut bemerkt werden.

^{· *)} Poggendorff's Annalen IX. 155.

^{•4)} A. h. G. p. 160.

Eine Hypothèse tibér die Ursache des Nordlichts, die gleichwohl keine große Anfmerksamkeit su verdienen scheint, ist von Graham aufgestellt worden *). Er stellt sich vor, dass an der äusersten Grenze der Atmosphäre die Temperatur so niedrig sei, dass die Luft in einem Zustande von änßerster Dünnheit ihre Gasform verliere und sich su einem Dunst condensire, der leuchtend werde, gleichwie man diese bei der Sublimation von Bensoësaure beobachtet babe. Diese Vermuthung wird schon von der einen Beobachtung widerlegt, dass das Nordlicht gans oft in nichts anderem besteht, als in, der Erde sehr naben, phosphorescirenden Wolken (vgl. Jahresb. 1825. p. 35.).

Schon Mehrere, welche sich mit Versuchen Die electriither die Wirkungen der electrischen Säule be- schen Kräste. Eigensohafschäftigten, haben gefunden, dass Dräthe von dem- ten der Leiter, selben Metall, durch welche man die entgegenge-nachdem sie setzten Electricitäten in eine Flüssigkeit leitete, nachber noch einige. Zeit lang einen electrischen Zustand behielten und Zuckungen bei präparirten Pröschen erregen konnten; allein näher war diese Erscheinung noch nicht erforscht worden, bis sie neuerlich wieder von de la Rive d. J. beobachtet und zum Gegenstand einer Untersuchung gemacht worden ist **). Er fand, dass wenn eine Auflösung eines Salzes durch zwei Platindräthe sersetzt wurde, und diese nach einiger Zeit herausgenommen and, nach Verbindung derselben mit den Enden eines electromagnetischen Multiplicators, in eine Flüssigkeit getaucht wurden, die Magnetnadel abwich und dabei anzeigte, dass der

eine el. Säulo entladen haben.

^{*)} Phil. Mag. and Ann. of Phil. I. 109.

^{*)} Ann. de Ch. et de Ph. XXXVI. 34.

Drath; der mit dem + Pot in Verbindung stand. negativ electrisch war, gegen den, welcher von -Pol leitete. Er fand, dass diese Erscheinung ganz constant ist, aber dass sie beruht a) auf der Zeit der Wirksamkeit der Säule; schon nach wenigen Minuten ist sie hemerkbar, und nach 1 Stunde hat sie für den Intensitätgrad der Sättle ihr Maximum erreicht. Je länger die Dräthe Ableiter der Säule waren, um so längere Zeit behalten sie diese Eigenschaft nachher bei, so dass sie noch nach Verlauf von mehreren Tagen bemerke lich ist, und um so länger vermögen sie einen electrischen Strom zu unterhalten, wenn sie in eine leitende Flüssigkeit gesenkt und mit den Enden des Multiplicators vereinigt werden. b) Wenn die Dräthe dick und in die Flüssigkeit tief eingesenkt sind, wird jene Eigenschaft bemerklicher. als im entgegengesetzten Fall, und c) je leitender und je leichter zersetzbar die Flüssigkeit ist, um so stärker findet sie statt. - Nicht allein der in die Flüssigkeit getaucht gewesene Theil des Drathes, sondern auch der außerhalb befindliche besitzt dieses Vermögen, obgleich diess vom freien Ende des Drathes bis zu dem an dem Pole der Säule besestigten beständig abnimmt, was...man leicht findet, wenn man immer größere und grön sere Stücke vom freien Ende abschneidet und das moch übrige untersucht. Man braucht su diesen Erscheinungen nicht die beiden Poldräthe anzuwenden, man kann nur einen einzigen nehmen und als zweiten Leiter einen gewöhnlichen Platindrath anwenden; die Erscheinung wird dabei schwächer, aber der Drath vom + Pol wird immer negativ und der vom - Pol positiv gegen, den indifferenten Platindrath. Diese Eigenschaf-

ten

sinle durch unmittelbare Vereinigung der erstementladet, oder wenn man diese in Quecksilber
metht, sondern es ist hierzu die Mitwirkung einer
Flässigkeit zwischen ihnen unumgänglich nothwenig. Sie verlieren nachher diese Eigenschaft nicht
durch Waschen, durch Reihen auf Leitern oder
durch gegenseitige Berührung, sondern nur durch
Robe, oder am schnellsten durch Einsenkung in
eine leitende Flüssigkeit und Vereinigung der auberhalb derselben befindlichen Enden, wobei eine
electrische Entladung entsteht, welche die Electrinitten bald ins Gleichgewicht setzt.

Wenn man von den Polen einer electrischen Side die Dräthe in zwei, mit Salpetersäure oder Samiakwasser gefüllte Gläser, leitet, und diese Plissigkeiten durch einen Platindrath verbindet, wecher die Säule eine Zeit lang zu entladen fort-Shrt, so befindet sich dieser Drath nach dem Hersnehmen in einer Art von polarischem Zustand, und das eine Eude desselben ist nun positiv, und das andere negativ electrisch; und dieer Zustand hört nicht dadurch auf, dass man die engegengesetzten Enden mit einander in Berühmg bringt, sondern nur dadurch, dass man sie n eine und dieselbe Flüssigkeit senkt, wodurch Gleichgewicht bald hergestellt wird. Wird solcher Drath entzweigeschnitten, so bekommen die neuen Enden entgegengesetzte Electricitit gegen die zuvor electrischen, jedoch in sehr bedeutend geringerem Grad, als die während der Enladung der Säule in die Flüssigkeit getaucht gewesenen Enden. Die Flüssigkeiten werden durch Enladung der Säule in keinen solchen electrischen Zustand versetzt, und es ist für diese Erscheinun-

gen gleichgültig, ob die electrischen Dräthe in eine Flüssigkeit getaucht werden, welche der Wirkung der Säule ausgesetzt war oder nicht. De la Rive nennt diesen Zustand electrodynamisch und vergleicht ihn mit dem magnetisch-polarischem Zustand eines Magnetstabes. Offenbar muss er auf einer gleichen inneren Vertheilung der entgegengesetzten Kräfte, d. h. auf einem durch die Säule erregten, polarischen Zustand in den kleinsten Theilchen des Körpers beruhen; aber aus unseren jetzigen Kenntnissen von dem Verhalten der Electricität können wir das Fortdauern dieses Zustandes, nach aufgehobener Gemeinschaft. mit der Säule, nicht erklären, und um so weniger, da der so electrische Leiter nicht die mindesten Zeichen von freier Electricität mit den empfindlichsten Electrocospen zu erkennen gibt, und seine E. nicht von leitenden Körpern in's Gleichgewicht gesetzt werden. De la Rive nimmt an. dass' es in sesten Leitern für die Electricität eine coërcitive Kraft gebe, welche für kürzere oder längere Zeit in denselben den von der Säule mitgetheilten electrischen Vertheilungszustand beibehalte.

,- Electrochemische Versuche von Nobili. Unter dem Namen einer neuen Klasse von electrochemischen Erscheinungen hat Nobili *) die Zersetzungs-Erscheinungen beschrieben, welche statt finden, wenn die Auflösung sowohl organischer als unorganischer Körper durch eine sehr schwache electrische Säule (12 Zink- und Kupferpaare von 1 Zoll Durchmesser) so zersetzt wird, dass der eine Leiter eine feine Spitze und der andere eine Scheibe ist. Hierbei bilden sich auf

^{*)} Poggend. Annalen IX. 183. X. 392. Ann. de Chimie et de Ph. XXXIV. 280. u. 419.

der Scheibe concentrische Ringe, welche den der Spitze des anderen Leiters gegenüberstehenden Prekt zum Centrum haben. Diese Ringe bilden sich von der Substans, welche, wenn der Leiter en Drath gewesen ware, sich darauf angesetzt beben würde, und zeigen sich nieht, wenn, nach den gewöhnlichen Verhalten, sich nichts absetzen virde. Ist z. B. in einer Anflösung von schwe-Eksurem Kupferoxyd die Scheibe der -Leiter, so erscheint nichts; ist sie aber der - Leiter, so zetzt sich das Kupfer in concentrischen Ringen & . In essigeaurem Bleioxyd dagegen bilden sich diese Ringe auch, wenn die Scheibe - Leiter ist, weil sich dann braunes Superoxyd absetzt. h organischen Auflösungen bekommt man diese Ringe in weit größerem Verhältnis, die Scheibe mag positiv oder negativ sein, weil sich in diesen der - Leiter häufiger mit Stoffen 'überkleidet, velche durch Einwirkung der Electricität unlöslich werden. Hinsichtlich des Electrochemischen selbst scheinen diese Phänomene nichts Neues darzubieten; die ringförmige Absetzung aber ist ein früher. nech nicht beobachtetes Verhalten, dessen Natur ven zweierlei Art ist, so viel man aus Nobili's Versuchen beurtheilen kann, die eigentlich nichts weiter als ein Experimentiren auf Gerathewohl sind. Die eine Art, welche hauptsächlich bei Absetzung von durchscheinenden Substanzen statt Indet, und wobei sich irisitende Ringe bilden, ist sichts anderes als die gewöhnliche Erscheinung

Bei einem Versuche, den ich anstellte, um diese Erscheinungen Rennen zu lernen, überkleidete sich eine
negative Platinscheibe in einer Auflösung von Kupfervitriol und Kochsalz mit einem weilsen, krystallinischen
Oxydulsalz, ahne Zeichen von Reduction oder Ringen.

von farbigen Ringen, dadurch entstanden, daß die abgesetzte Materie eine im Mittelpunkt dikkere Schicht bildet, die in ihrer Dicke gegen den Umkreis hin gleichförmig abnimmt. Das eigentlich Merkwürdige hierbei ist die ringförmig abwechselnde Absetzung von Stoffen, z. B. reducirten Metallen; allein auch diess scheint durch das von de la Rive in den kutz vorher erwähnten Versuchen dargelegte Verhalten erklärt zu sein, in Folge dessen der Leiter in Zonen von entgegengesetzten Electricitäten getheilt wird, die in der Nähe des Polpunktes sich scharf ausdrücken und immer weniger deutlich werden, je weiter sie sich davan entfernen; daher sind diese Versuche, sofern sie diesen Umstand erweisen, von großem Interesse. Uebrigens haben wir schon längst noch andere Umstände gekannt, welche diese Abwechselung darlegten; wir finden z. B. bei den sogenannten Lichtenberg'schen Figuren, dass wenn sich die positiv electrische Figur in Contouren ausdrückt, so wird die Figur inwendig um das entblösste Glas von negativen gekantet, und umgekehrt; und baut man eine Säule mit Papier auf, welche in Rothkohlsast gefärbt und mit Kochsalzauflösung befeuchtet ist, so findet man nachher, mitten in den allgemeinen Reactionen von Säure und von Alkali, dendritische Figuren, welche auf der einen Seite auswendig roth und inwendig griin, und auf der andern inwendig roth und auswendig grün sind. Auch in metallischen Leitern, die durch Frictionselectricität electrisch gemacht sind, ist dieser Zustand von Zonen schon längst von mehreren Physikern erwiesen worden.

Wirkung von (chen electr. Einflüssen.

Die Kräfte, welche in unseren Laboratorien sehr schwa- die gewöhnlichen und am besten gekannten Er-

scheinungen hervorbringen, wirken gewöhnlich so beltig und tumultuarisch, dass dadurch nur solche Producte entstehen, die durch die stärksten Affinitäten bestehen, und es glückt uns daher selten, selche Verbindungen zu bewirken, welche sich derch schwache und lange fortgesetzte Prozesse sevohl in der unorganischen, als auch organischen Natur gebildet haben. Becquerel hat es versucht, außerst schwache electrische Einslüsse zur Hervarbringung chemischer Erscheinungen anzuwenden, und es ist ihm dadurch geglückt, Verbindungen hervorzubringen, die man auf: directem Wege nicht erhält *). Er nahm zwei Kupferdraibe, lothete den einen an einen Platindrath, bog diesen zu einem sehr kleinen Oehr, und den weiten Kupferdrath zu einem größeren Gehr, z. B. von 3 Millimeter Durchmesser, legte diese beiden Ochre so zusammen, dass das von Platin in dem kapfernen lag, und erhitzte nun das: Oehr von Platin in der Spitze einer Spirituslampe bis zum Glähen, während das kupferne, von der Flamme entserntere Oehr weniger heils wurde; hierdurch eststand nun eine electrische Vertheilung, welche micht allein durch den Multiplicator angezeigt wird, wenn man seine Enden mit den freien Kupferdrathenden verbindet, sondern welche auch chemische Zersetsungen bewirken kann. Die electrischen Erscheinungen werden noch stärker, wenn man vor dem Versuch das Kupferöhr in geschmolsenen Schwefel taucht, den man dann verbrennen List **). Taucht man nun die freien Kupfer-

^{*)} Annales de Ch. et de Ph. XXXIV. 152.

[&]quot;) Becquerel fügt noch als einen Beweis von der Wirksamkeit dieses Handgriffe hinzu, dass wenn man den einen

enden von diesem Apparat in eine Auflösung von Kupservitriol, und fährt mit dem Erhitzen eine Weile fort, so findet man, dass auf dem einen Ende Kupfer reducirt, und das andere angefressen wird. Der Versuch glückt ehen so gut mit Dräthen von Zinn, Blei, Zink und Silber, wenn man sie in Auflösungen von demselben Metall, woraus die Dräthe bestehen, taucht; er gelingt aber nicht mit Drätben von Platin in einer Platinauflösung, und nicht mit Silberdrath in Kupferauflösung. Es setzt sich auf dem - Drath kein Kupfer ab, obgleich der -- Drath angefressen scheint. Dagegen wird Silber auf Platindräthen in einer Auflösung von salpetersaurem Silberoxyd reducirt. Dass die Reduction leichter durch ein Metall in der Auflösung von demselben Metall bewirkt wird, leitet Becquerel von Molecular-Attraction oder Cohäsion ab, welche zwischen gleichartigen Partikeln stärker, als zwischen ungleichartigen wirken müsse. Bei einigen von diesen Versuchen glaubte er zu finden, dass der eine Bestandtheil leichter als der andere zu dem entgegengesetzten Pol wanderte. Diess kann nicht richtig sein, denn die chemische und die electrische Vertheilung müssen sich gleichförmig folgen, sie können aber dadurch ungleichsörmig scheinen, dass Verbindungen entstehen, die nicht in Anschlag gebracht werden, oder dadurch, dass Schichten von ungleichartigen Bestandtheilen abwechseln; hat man z. B. in der Flüssigkeit schwefelsaures Kupfer und Kochsalz, so zeigt sich, wenn

Enddrath eines Multiplicators in Schwefel taucht, und die anhängende Menge daran entzündet, die Magnetnadel jedesmal deviirt, wenn man mit dem andern Ende das berührt, auf welchem der Schwefel brennt.

der negative Leiter darin steht, das Kupfer sogleich, es dauert aber lange, ehe die Schwefelsäure zu dem positiven Pol kommt, wo jedoch,
aus demselben Grund, sogleich Salzsäure erscheint.

Im weiteren Verfolge dieser Versuche *) wandte er ein Metall und zwei Flüssigkeiten an. In eine U förmig gestaltete Röhre, von ein bis zwei Millimeter innerem Durchmesser, schob er auf den Boden eine Masse von Asbest, die so groß war, dass eine in den einen Schenkel gegossene Flüssigkeit nicht frei in den andern fliessen konnte; in den einen Schenkel goss er nun eine Auflösung von schwefelsaurem Kupferoxyd, gemengt mit etwas drittel schweselsauren Kupseroxyd, um die Entwickelung von freier Säure zu verhindern, und in den anderen Schenkel eine Kochsalzauflösung. Ein Kupferstreifen wurde so gebogen, dass seine beiden Enden in diese Flüssigkeiten eintauchten. Derselbe überkleidete sich in der Kupferauflösung bald mit reducirtem Kupfer, und in dem Kochsalz schossen auf dem anderen Ende kleine farblose, octaëdrische Krystalle von einem, bis jetzt unbekannt gewesenen, Doppelsalz von Kupferchloritr-und Chornatrium an, welches in der Luft, ohne seine Durchsichtigkeit zu verlieren, grün wurde and sich in Wasser zersetzte. Mehrere ähnliche Doppelsalze entstanden auf eine analoge Weise mit anderen Chlormetallen und Chlornatrium und Chlorammonium, so wie von Jodmetallen mit Jodkalium und Jodnatrium, die früher theils unbekannt, theils schon bekannt waren. Die Wirkung der Electricität besteht hierbei hauptsächlich in der Bildung des Haloïdsalzes mit den Metallen des

[&]quot;) A. a. O. XXXV. 130.

Leiters, welches sich in einer gesättigten Außisung des alkalischen Haloïdsalzes.in dem Bildungsaugenblick mit dem letzteren zu einem Doppelsalz
verbindet.

Becquerel hat noch mehrere andere interessante, aber hinsichtlich der Erklärung verwickelte Thatsachen hinzugefügt. Hat man z. B. drei cylindrische Gläser mit einer Anflösung von Salmiak gefüllt, und legt in das erste gewöhnliches Bleioxyd, in das eweite Mennige, und in das dritte braunes Superoxyd, und bringt nun in jedes eine Bleischeibe, so wird in dem Glase mit dem Oxyd auf der Scheibe allmählig Blei reducirt, in dem Glase mit der Mennige geschieht keine Veränderung, und in dem Glase mit dem Superoxyd hildet sich auf der Bleischeibe ein Doppelsalz von Chlorammonium und Chlorblei. Analoge Erscheinungen zeigten sich bei Anwendung von Kochsalz, statt des Salmiaks. Offenbar muss das Blei im ersten Glase gegen die Flüssigkeit negativ sein, weil Blei reducirt wird, und in dem letzten positiv, weil eine Chlorverbindung entsteht. Letzteres ist leicht einzusehen, weil ein Metall gegen sein Oxyd positiv sein muss; weshalb aber bei dem basischen Oxyd das. Verhältniss umgekehrt erscheint, ist nicht so leicht zu erklären *). Aehnliche Resultate, wie mit dem Bleisuperoxyd, wurden bei Anwendung von Kupfer und dessen Oxyd

^{*)} Diese Anomalien, die gewiss nichts unders sind, wenn sieh die Sache wirklich so verhält, verdienen alle Aufmerksamkeit. Bei dem hier angeführten Beispiel ist es wahrscheinlich, dass die, in Beziehung auf die Flüssigkeit, basischen Eigenschaften des Bleioxyds, indem dieses erstere zerlegt, das Oxyd positiv, und das Metall negativ gemacht haben.

erhalten. Wurde statt des Oxyds Kohlenpulver and eine Auflösung von salpetersaurem Kupferexyd genommen, so bildete sich, bei Ausschluss der Luft, nach Verlauf von einigen Wochen, krystallisirtes Kupferoxydul auf dem Kupfer,

Becquerel hat ferner den electrischen Zu- Electrischer stand des Turmalins untersucht, um auszumitteln, Zustand des Turmalins. ch die Wirkungen der Electricität in chemischer Hinsicht von einer Polarität der Atome, wie die beim Turmalin, erklärt werden können *). Wie es scheint, so war er mit dem unbekannt, was Bergman schon fast vor 50 Jahren in diesem Gegenstand that, and zu dem, was schon dieser fand, hat er nichts Wesentliches hinzuge-Er schließt aus seinen Versuchen, dass, sich eine electrochemische Theorie nicht auf die Ansicht gründen lasse, dass die Atome wie kleine Turmaline zu betrachten seien, und mit diesem Steine gleiche Eigenschaften haben. - Es ist schwer einzuschen, was eine solche Idee veranlast haben kann; wenn aber Becquerel dadorch erwiesen zu haben glaubt, dass in den Atomen der Körper electrische Polarität nicht die Ursache der electrisch chemischen Wirkungen sei, so hat er aus dem Versuche gewiss mehr geschlossen, als er beweist. Welcher Unterschied z. B. zwischen der Polarität des Turmalins und der der electrischen Säule! und gleichwohl ist beides electrische Polarität.

Becquerel **) hat ferner gezeigt, dass die Wirkung des Reibens zur Erregung von Electricitat im Ganzen dasselbe wie die von Pression ist,

Frictions-Electricität.

^{*)} Froriep's Notisen XIX. 321.

[&]quot;) Annales de Ch. et de Ph. XXXVI. 265.

und dass das Reiben wie ein oft erneuerter Drusch betrachtet werden kann. Bekanntlich werden klarer Kalkspath, Topas und andere Mineralien durch Druck stark electrisch. Becquerel lies durch ein Gewicht von 4 Kilogramm einen klaren Kalkspath mit einer Korkscheibe drücken, und fand, dass, nach schneller Trennung derselben, die Electricitäts - Intensität des Kalkspaths durch 250 vongestellt werden konnte, dass aber diese Intensitäs nur 170 wurde, als er 2 Kilogramm wegnahm um d den Kalkspath unter einem Druck von 2 Kilogra ließ. Wurde er ursprünglich nur mit 2 Kilogugedrückt, so war die Intensität nur 120. Er hatte demnach im ersteren Fall, nach Aufhebung des halben Drucks, 50 mehr behalten, als von der anderen Hälfte gegeben werden konnte. Als er mehrere Male hinter einander 2 Kilogr. abnahma und auflegte, während beständig 2 Kilogr. liegem blieben, so brachte er es bald so weit, dass der Kalkspath die electrische Intensität von 250 behielt, aber weiter ging sie nicht, wenn nicht ein . stärkerer Druck angewandt wurde. Die Electricität, welche entsteht, wenn man die beiden Blätter einer Spielkarte von einander trennt, oder blättrig krystallisirte Mineralien, wie Glimmer, Gyps, spaltet, ist nichts anderes als Pressions-Electricität, wobei Cohäsion den Druck bewirkte, oder statt dessen wirkte.

Magnetische

Zur Stütze der Ansicht, welche Babbage vom Rotations-Magnetismus gab, hat derselbe zu Magnetismus beweisen gesucht, dass man mit der Electricität die Rotation nachmachen könne *). Er hing eine Messingnadel mit hreiten, abgerundeten Enden an

^{*)} Jahrbuch der Ch. u. Ph. I. 412.

im Seidensaden auf, und ließ darunter eine Chescheibe langsam rotiren. Die Nadel blieb un+ levegt. Dann electrisirte er dieselbe, und nun blete sie der Scheibe, wenn diese langsam bevegt wurde, blieb aber stehen, wenn die Schnelkkeit der Scheibe vermehrt wurde. Dasselbe war mit einer aufgehängten geriebenen Siegellackstange der Fall. Diese und mehrere andere, von Babbage angestihrte Erscheinungen, die ich keiner veiteren Anführung werth halte, scheinen nicht zu denen des Rotations-Magnetismus zu gehören, elgleich sie dem Anschein nach damit Aehnlichbet haben.

Die Erfahrung hat gelehrt, dass zwei gleich Wirkung von große eiserne Kugeln, von denen die eine mas- rotirenden Eisenkugeln. w, die andere hohl ist, gleich stark auf eine in her Nähe ausgehängte Magnetnadel wirken. Auch ist diels von der Theorie voransgesetzt worden; der Poisson hat in seiner Theorie für die magnetische Kraft in Bewegung (Jahresb. 1828. P 63.) berechnet, dass sich diess für den Rotations-Magnetismus anders verbalten müsse, und Barlow hat die Richtigkeit dieser theoretischen Vorausetzung geprüft *). Er nahm zwei eiserne Kugen, eine jede von 7,87 engl. Zoll Durchmesser, von denen die eine 68, und die andere, welche bohl war, nur 34 Pfund wog. Diese wurden in Rotation versetzt vermittelst einer verticalen Axe, in deren Verlängerung die Nadel tiber der Kugel aufgehängt wurde. Mit einer Schnelligkeit von 640 Umdrehungen in der Minute lenkte die massive Kugel die Magnetnadel um 28°,24, die hohle

^{*)} Bulletin universel. Jun. 1827. Sciences mathem. p. 369.

aber nur um 15°,5 ab, also nahe in dem Ver hältniss zur Masse des Eisens in jeder Kugel-

Photomagnemene.

Christie *) hat beobachtet, dass eine Matische Phano- gnetnadel, die man im Sonnenschein schwingen lässt, eher zur Ruhe kommt, als im Schatten. Diess ist zwar auch in gewiesem Grade mit nicht magnetischen Nadeln von anderen Metallen der Fall, aber der Unterschied mit der Magnethadel ist unvergleichlich überwiegend. Christie glaubt dadurch die magnetischen Wirkungen des ungefärbten Sonnenlichts für erwiesen. Nach Watt **) hat eine mit Wachs umgebene Magnetnadel einen Theil ihres Vermögens, der Polarität des Erdmagnetismus zu folgen, verloren, und lässt man sie, von einem etwa ein Pfund wiegenden Cylinder von Wachs umgeben, auf Wasser schwimmen, so wird sie deutlich von allen solchen Gegenständen angezogen, die eine Zeit lang dem unmittelbaren Einfluss des Sonnenlichts ausgesetzt, und dadurch erwärmt worden waren. Diese Attraction fand nicht statt, wenn sie bis zu demselben Grad Diess ist nicht das durch Feuer erhitzt wurden. erste Mal, dass electrische Anziehungen für magnetische gehalten worden sind.

Vertheilung der magneti-schen Kraft in gewöhnlich. Magnetstäben.

Von Kupffer ***) ist eine Reihe von Versuchen über die Vertheilung des Magnetismus in gewöhnlichen Magnetstäben angestellt worden, welche zeigen, dass der Indisserenzpunkt dem Pol immer näher liegt, in welchem die magnetische Intensität am größten ist, dass in einem vertical gestellten Magnetstab der Nordpol größere Intensi-

^{*)} Poggendorff's Annalen IX. 505.

^{**)} Edinb. New Phil. Journal. April - Juni 1827. p. 173.

^{***)} Annales de Ch. et de Ph. XXXVI. 50.

filet, wenn er nach unten gewandt ist, und M san immer einen Magnetstab mit ungleicher himitit in den Polen erhalten kann, wenn man so magnetiziet, dass er mit den Polen eines grets von dem einen Ende nach dem andern michen wird, wodurch der Pol, welcher gegen m sm Streichen angewandten Magnetpol entjengesetzte M hat, immer am stärksten wird. gibt folgende Methode au, um den Indifferenzat leicht auszusinden: Man zieht auf eine ebene che mehrere parallele Linien und, ungefähr in elbe Länge der Scheibe, eine mit jenen rechtlige Linie. Anf eine der parallelen Linien man auf den Durchschneidungspunkt eine petnadel, so dass ihr Mittelpunkt genau mit en Punkt zusammenfällt, und dreht die Scheibe das die Richtung der Nadel vollkommen pale wird mit der Parall-Linie, über welcher sie gehängt ist. Nun legt man einen Magnetstab allel mit einer der übrigen Linien und rückt so lange in ihrer Längenrichtung, bis die Magnetnadel ihren ansangs verlorenen Parallismus it der unterliegenden Linie wiedererlangt hat. Le besindet sich dann der Indisserenzpunkt des Magnetstabes in der Ebene, welche mit dieser Linie rechtwinklig ist, und die dann auf dem Mamestabe bemerkt werden kann. Um die ungleiche Stärke der Pole zu finden, wird der Magnetstab. tel die Verlängerung der Linie gelegt, über welche de Nadel parallel aufgehängt ist, so dass die mametische Axe des Stabes mit dieser Linie zusammenfallt, worauf die Schwingungszeiten der Nadel, n bestimmter Entfernung von dem Magnetpole, genan bestimmt werden. Für das Uebrige verveise ich auf die Abhandlung selbst.

Magnetismus dem Eisen.

Schon ältere Naturforscher hatten gefunden, von glühen- das weissglühendes Eisen das Vermögen verloren habe, von der magnetischen Polarität der Erde afficirt zu werden. Bei einer hieruber von Barlow und Bonnycastle (Jahresb. 1824. p. 17.) angestellten Untersuchung sanden diese, dass eine weisselühende, in verticaler Richtung gehaltene Eisenstange nicht auf die Magnetnadel wirkt, dass sich aber diese Wirkung während des Erkaltens un zeigen anfängt, und dass, wenn die Stange bis zum dunklen Rothglithen Yd. h. beim Tageslicht kaum sichtbaren Gitthen) erkaltet ist, ihre durch den Erdmagnetismus erregte Polaritat weit stärker, als bei kaltem Eisen ist, und sich auch für kurze Zeit nach dem Erkalten in der Stange stärker erhält, als sie vor dem Erhitzen war. Außer dieser merkwürdigen Thatsache beobachteten sie noch eine andere anomale Erscheinung, die darin bestand, dass das nach unten gewandte Ende der Stange, ehe es zum Nordpol wurde, zuerst eine Zeit lang Südpol werde und allmählig durch 0 in Nordpol übergehe. Dieses an sich höchst unwahrscheinliche Verhalten ist von Seebeck *) entwickelt worden. Er bestätigte das allgemeine Resoltat der Versuche der beiden englischen Naturforscher, fand aber, dass die Anomalie ihren Grund in einer flüchtigen Untersuchung hatte. eine Eisenstange bis zum Weistglüben erhitzt, dann in der Mitte mit einer eisernen Zange gefast, und in verticaler Stellung in einiger Entsernung einer Magnetnadel genähert, so verräth diese keine Zeichen von magnetischer Polarität; es entsteht jedoch gleich unterhalb der mit der Zange

⁾ Poggendorff's Amalen, X. 47.

gesisten Stelle ein Nordpol, und gleich oberhalb derselben ein Südpol, d. h. die Stelle der Stange, welche sich zuerst abkühlt, wird zuerst magnetisch; aber diesem Nordpol aumächst unter der Zange. entspricht kein Stidpol an dem Ende der Stange, we ans der Angabe der beiden Engländer folgen selte, sondern dieses ist gans indifferent. Das polarische Stück verlängert sich allmählig, und die Pole gehen nach den Enden der Stange. Fasst um die weißglübende Stange an dem einen Ende, so beginnt die Polarität daselbst, und wird dieses Ente nach oben gehalten, so geht der Nordpolalmählig über die ganze Stange entlang. Fasst man die Stange an beiden Enden mit kalten Zangen, so entstehen zwei Magnete; mitten durch ein indifferentes Stück getrennt, die allmäblig zu einem einigen susammengehen. Diess lässt sich leicht mi einem gewöhnlichen Magnetstab nachmachen, velcher in dem ladifferenspunkt in der Flamme ener Glasbläserlampe bis zum Weißglühen erhitzt wird, wodurch er sich sogleich in zwei Magnete heit, welche an der Grenze des erbitzten Stücks deutliche Pole haben, die sich während des Erlakens wieder su einem einzigen Magnet vereiigen.

Bekanntlich kann man dem Stahl durch Glü-Ohne Glühen ben die Polarität benehmen, wenn man ihn in den Magnetiseiner mit der Ebene des magnetischen Meridians wegzunehrechtwinkligen Richtung erkalten läßt. Aber diese Methode, die Polarität wegzunehmen, ist nicht selten unausstührbar. Bei feinen Stahlarbeiten. B. beim Drehen der Axen zu Taschenuhren L dergl., ist es nämlich der Fall, dass sie stark Polarisch werden; auch bei verschiedenen physiblischen Versuchen wird Stahl nicht selten po-

larisch, den man unmagnetisch haben will, ohne dass man ihn doch durch Glüben verderben kann. Abraham hat sür solche Fälle eine leichte und ziemlich sichere Methode angegeben *), die darin besteht, dass man den polarischen Stahl in Eisenfeilspähne taucht, ihn auf ein Stativ legt und ihn dann, in der Richtung seiner verlängerten polarischen Axe, dem gleichnamigen Pol eines viel stärkeren Magnets langsam nähert, bis die Eisenfeilspähne absallen; wo man dann den Magnet wegnimmt. Man sindet dann die schwächere Polarität ganz vernichtet, ohne dass sie in eine entgegengesetzte übergegangen ist.

Sideroscop von le Baillif.

Unter dem Namen Sideroscop hat le Baillif eine leicht bewegliche Magnetnadel beschrieben **), die zur Entdeckung der geringsten Spuren von Eisen auf oder in nicht magnetischen Körpern bestimmt ist. Sie besteht aus einem sehr feinen, reifen, ganz geraden Strohhalm von 9 Zoll Länge, in dessen einem Ende zwei magnetisirte Nähnadeln mit invertirten Polen rechtwinklig eingesteckt sind, während in dem anderen Ende nur eine, bis zur völligen Sättigung magnetisirte Nadel longitudinal bis zur Hälfte ihrer Länge eingesteckt ist; der Strohhalm wird alsdann in der Mitte an einem 12 Zoll langen und einfachen Faden von roher Seide aufgehängt; das Ganze befindet sich unter einer Umgehung von Glas, um bei den Versuchen vor Luftbewegung geschützt zu sein. Die Nadel bewegt sich an einem Gradbogen. Das Instrument ist äußerst empfindlich, so dass

^{*)} Phil. Mag. and Ann. of Phil. I. 470.

^{. **)} Bulletin univers. Scienc. Math. Juill. 1827. p. 87.

es ganz schwer ist, die durch magnetische Anziehungen bewirkten Bewegungen von denen aus anderen Ursachen zu unterscheiden, vorzüglich von denen durch Electricität bewirkten, welche durch das Anfassen oder durch die Bewegung beim Annähern des zu prüfepden Gegenstandes entstehen.

Durch sehr interessante Versuche hat See- Magnetische beck *) erwiesen, dass solche Materien, welche Polarität von Eisen enthalten und dadurch eine Wirkung auf den Magnet äußern, eine ausgezeichnete Neigung haben, unter dem Einfluss des gewöhnlichen Magnetes, in der Richtung ihrer kürzesten Dimension magnetische Polarität anzunehmen, statt dass' diess bei Eisen und Stahl immer in der Längen-Dimension der Fall ist. Becquerel batte schon gezeigt, dass dasselbe sowohl bei diesen, als auch bei durchaus unmagnetischen Körpern, wie zum Beispiel Holz, Gummilack, statt finde, wenn sie der electromagnetischen Polarität ausgesetzt werden (Jahresb. 1826. p. 24.). Aber Becquerel hatte zu finden geglaubt, dass dieser Transversal-Magnetismus nicht mit gewöhnlicher magnetischer Polarität bewirkt werden könne. Die Veranlassung zu den Versuchen von Seebeck gab eine eisenhaltige Messingnadel, welche, über einem Magnet aufgehängt, sich mit der Axe desselben parallel stellte, aber davon abwich, als ein anderer Magnet mit gleichnamigem Pol invertirt genähert wurde. Seebeck hing eine mit Eisenfeilspähnen gefüllte Glasröhre auf und fand, dass sie unter dem Ein-Ins der magnetischen Kraft immer vorzugsweise transverselle Polarität anzunehmen sich bestrebte; dasselbe geschah mit einem eisernen, aus runden,

^{*)} Poggendorff's Annalen X. 169.

auf einander gelegten Scheiben zusammengesetzten Cylinder, und mit einem Streifen von Pappe, auf dem kleine Eisendrathstücke querüber und neben einander, von dem einen bis zu dem anderen Ende, befestigt waren. Es ging daraus hervor, dass wenn die Theile des Eisens nicht in vollkommnem Zusammenhang sind, transversale Polarität entsteht, was auch bei Legirungen der Fall sein musste, in denen man die Eisenpartikel zwischen die des anderen Metalles symmetrisch vertheilt betrachten kann. Dieses Verhältnis fand Seebeck durch eine Reihe von Versuchen mit verschiedenen eisenhaltigen Substanzen bestätigt. Er fand Transversal-Magnetismus bei Berlinerblau, borsaurem Eisenoxydul, gepulvertem Schwefelkies, bei den Oxyden von Kohalt, Nickel und Eisen, ja selbst bei einer in einer Glasröhre enthaltenen Auflösung von schwefelsaurem Eisenoxy-Merkwürdigerweise fehlten die Zeichen von magnetischer Einwirkung bei Cyaneisenkalium, Eine Stange von einer Legirung von Eisen und Zinn, in eine Form gegossen, und die nach dem Erstarren vermittelst eines Hammers aus der Form geschlagen werden musste, hatte auf der einen Seite ihrer ganzen Länge nach Nordpol und auf der entgegengesetzten Südpol. Aehnliche Versuche über den Einflus gewöhnlicher Magnete sind mit gleichen Resultaten von Becquerel angestellt worden *), wobei dieser ebenfalls Holz, Gummilack und dergleichen anwandte, jedoch erst so lange nachher, dass die Resultate von Seebeck die ersten waren, welche im Druck bekannt wurden.

^{*)} Ann. de Ch. et de Ph. XXXVI. 337.

Bei Versuchen, die Becquerel mit le Magnetische Baillis's Sideroscop anstellte, bemerkte er, dass Wirkungen von Wismuth Artimon und Wismuth einen sehr merkbaren re- und Antimon. pulsiven Einstals auf die beiden Pole der Magnetmidel ausüben *). Dieses Verhalten ist eine sehr große Anomalie, und es lässt sich darüber natürbederweise nicht eher etwas urtheilen, als bis es näher ermittelt worden ist; indessen hat Seebeck bemerkt, dass schon Brugmans 1778 davon spricht, dass das gewöhnliche lichte Wismuth war die Magnetnadel anziehe, dass er aber eine denklere, fast violette Art gefunden habe, welche, als sie auf ein auf Wasser schwimmendes Papier gelegt wurde, von den beiden Polen des Magnets abgestolsen wurde.

Nach Arago fährt die Declination der Ma- Magnetische enetnadel fort sich zu vermindern. Sie war den Polarität der Erde. Stel-& Juli 1827 in Paris 22º 201. Die Inclination lung der Mahatte von 1826 bis 1827 kaum um 1½ Minuten ngenommen **).

gnetnadel'

v. Riese hat eine Methode angegeben, um be Heinsten Declinationen der Magnetnadel scharf beobachten zu können ***). Er befestigt nämlich auf die Nadel einen kleinen Stahlspiegel vertical md parallel mit ihrer Axe, so dass der Azimut des Spiegels und der Axe in einander fallen, und mist dann den Winkel, welchen ein von einem entfernten Gegenstand kommender Strahl mit dem von Spiegel reflectirtén Strahl von demselben Object macht. Für das Nähere verweise ich auf die Abhandlung.

[&]quot;) Poggend. Annal. X. 292.

[&]quot;) Annuaire pour l'an 1828. 206.

e) Poggend. Annal. IX. 67.

Die englische Admiralität hat Untersuchungen über die Intensität der magnetischen Polarität der Erde mit dem von Hansteen hiezu erfundenen Apparat (Jahresb. 1826. p. 31.) anstellen lassen *); hiernach scheint die Intensität auf der südlichen Seite vom Aequator in einem größeren Verhältniss zuzunehmen, als aus den früher gemachten Beobachtungen geschlossen werden konnte (Jahresb. 1827. p. 48.).

Beobachtete nen ,und In-

Von Duperrey **), welcher die französische Declinatio- Gorvette la Coquille commandirte, sind eine Menge clinationen. von Beobachtungen über die Declinationen und Inclinationen der Magnetnadel auf mehreren Punkten der Erde gemacht worden. Sie betreffen Stellen, die auf beiden Seiten der Linie liegen, und geben die Data für eine ziemlich zuverlässige Berechnung der gegenwärtigen Lage des magnetischen Aequators. Eine solche Berechnung ist von Kaemtz gemacht worden ***). Aus diesen letzteren Beobachtungen, verglichen mit denen, welche Hansteen's und Morlet's Berechnungen über die Lage des magnetischen Acquators im Jahr 1780 (Jahresbericht 1824. p. 15. 16.) zu Grunde liegen, geht hervor, dass sich derselbe von Osten nach Westen bewegt, wodurch er sich seit 1780 wenigstens schon um 10° verändert hat. Duperrey fand z. B., dass der magnetische Aequator den wirklichen bei 172° östl. Länge schneidet. Auf Hansteen's Karte geschieht diess bei 1840.

Ueber die täglichen Variationen der Magnetnadel hat Barlow die auf den Nordpol-Expedi-

^{•)} A. a. O. p. 482.

^{**)} Annales de Ch. et de Ph. XXXIV. 298.

^{•••)} Jahrb. der Ch. u. Ph. III. 288.

tionen von Parry, Ross und Foster gemachten Beobachtungen gesammelt *). Kupffer hat Beobachtungen über die täglichen Abweichungen der Magnetnadel in Kasan für Theile von den. Jahren 1825 und 1826 mitgetheilt **). Er hat auch eine Verschiedenheit in der Zeit für die Oscillationen einer und derselben Magnetnadel zwischen Morgen und Abend und zwischen verschiedenen Jahreszeiten gefunden ***). Im Winter ist die Schwingungszeit kürzer als im Sommer, Abends kürzer als Morgens. Diese Verschiedenheit kann zwei Ursachen haben, entweder Verminderung in der Intensität der magnetischen Polarität der Erde, oder in einer Veränderung der Inclination. Foster hatte ähnliche Versuche gemacht, und aus denselben geschlossen, dass zwar eine geringe Veränderung in der Intensität statt ande, dass es aber hauptsächlich die Veränderung der Inclination sei, welche die Yerschiedenheit der Oscillationszeiten verursache, so dass eine längere Oscillationszeit einer größeren Inclination entspreche. Ganz dasselbe Resultat hat auch Kupffer aus seinen Beobachtungen gefolgert.

Die Ursache der jährlichen und täglichen Va- Ursache der nationen der Magnetnadel betreffend, so hat man Polarität der seit Canton zu finden geglaubt, dass sie von rer täglichen der Erwärmung der Erde herrühren; Canton Variationen. meinte nämlich, dass die Erhitzung durch die Sonnenstrahlen die Intensität in der Hälfte-der Erdkugel, auf welcher es Tag ist, vermindere, während sie dagegen auf der andern Hälfte zu-

^{*)} Possend. Annalen X. 570.

^{~)} Kastner's Archiv XII. 281.

Poggend. Annalen X. 545.

nehme und so die täglichen Variationen verursache. Er gründete diese Ansicht auf die Thatsache, dass die Intensität der Polarität in einem Magnet, der erwärmt wird, abnimmt. Nachdem man die Polarität der Erde von einem electrischen Einfluss abzuleiten anfing, welcher entweder, nach Ampère, in einem um die äussere Rinde der Erde gehenden electrischen Strom oder, nach der Vermuthung von Seebeck, in dem Einfluss von thermoelectrischen Paaren besteht, so schien diese Erklärungsart von Canton weniger genügend zu sein. Neuerlich hat Christie eine Erklärung dieser Erscheinung gegeben, welche alle Hypothesen auszugleichen scheint, und nach welcher die magnetische Polarität der Erde ein thermoelectrisches Phänomen wäre *). Er fand nämlich, dass thermoelectrische Phänomene nicht allein auf die von Seebeck aufgefundene Weise, durch ringfürmige Zusammenlöthung von Metallen, erregt werden, sondern auch dadurch, dass z. B. ein Ring von Kupfer über einen Ring von Wismuth gelöthet wird. Auf welchem Punkt derselbe auch erhitzt wurde, so brachte er magnetische Polarität hervor. Er nahm hierauf eine Scheibe von Wismuth, und löthete um den Umkreis derselben einen Ring von Kupfer. Beim Erhitzen von irgend einem Punkt von diesem Umkreis wurde er magnetisch, und die Scheibe bekam 4 Pole, 2 Nordpole auf dem einen Halbzirkel und 2 Südpole auf dem anderen, jedoch nicht so, daß ihre Axen den Kreis in regelmässige Quadranten theilten; auch befanden sich diese Pole nicht in der Vereinigungslinie

^{*)} Edinb. new philos. Journal II. 356. u. Jahrb. der Ch. u. Ph. III. 141.

der beiden Metalle, sondern sie lagen näher dem Mittelpunkt des Kreises. Eine kupferne Kogel wurde mit geschmolzenem Wismuth ausgefüllt, md als nach dem Erkalten der Aequator erhitzt wurde, jedoch auf einem Punkt desselben stärker als auf dem anderen, so wurde er ebenfalls polaisch, und die Erscheinungen dabei stimmten ganz get mit der Vorstellung überein, dass die magnetiche Polarität der Erde eine analoge Ursache labe. Die weitere Entwickelung dieser Ideen kann fir die Lehre von der magnetischen Polarität der Ede von der größten Wichtigkeit werden! Christie glaubt, dass die thermoelectrischen Elemente sicht in den Gebirgsmassen, sondern in der Atmesphäre und ihrer Berührung mit der Erd- und Meeres - Oberfläche gesucht werden müsse. Wir hätten zwar, bemerkt er, diese Erscheinungen bis jetzt nur bei Metallen kennen gelernt; diess komme ster wahrscheinlich nur von der geringen Dimenson her, welche wir unseren Apparaten geben könten. Es gibt indessen vielleicht noch eine vahrscheinlichere Ansicht von den hier thätigen thermoelectrischen Elementen, wenn man sich ermert, dass die äussere feste Rinde der Erde wahrscheinlicherweise eine noch im glühenden Fluss besindliche Masse umgibt, wodurch die Wirkungen der erhitzten inneren Seiten auf die abgekählte äussere vielleicht die magnetische Polarität der Erde hervorbringen, während die kleinen jährlichen und täglichen Variationen von Veränderungen in diesem Verhältnise, die durch Erwärmung der äusseren Rinde durch die Sonne verursacht verden, abgeleitet werden können.

Despretz *) hat seine Versuche über das

Wärme. VVärmeleitungs-Vermögen der Körper.

^{&#}x27;) Annales de Ch. et de Ph. XXXVI. 422.

Wärmeleitungs-Vermögen ungleicher Körper (Jahresbericht 1824. p. 45.) fortgesetzt, und folgendes relative Leitungs-Vermögen gesunden:

•	— ,
Gold	1090,0
Silber	973,0
Platin	` 981,0 *).
Kupfer	898,2
Eisen	374,3
Zink	363,0
Zinn	303,9
Blei	179,6
Marmor	23,6
Porzellan	12,2
Zicgelsteinthon	11.4

Körper durch die VVärme.

Im Jahresberichte für 1826, pag. 182., habe krystallisirter ich die Untersuchungen von Mitscherlich über die durch Wärme bewirkte ungleiche Ausdehnung krystallisirter Körper in ungleichen Directionen, und die von ihm darans abgeleiteten allgemeinen Resultate angesührt. Er hat jetzt das Näbere seiner Versuche über Kalkspath, Bitterspath: und Spatheisenstein mitgetheilt **). Obgleich das Hauptresultat schon im Jahresb. 1826 angegeben ist, so will ich doch hier noch das Einzelne seiner Arbeit, welches damals noch nicht publicirt war, mittheilen. Er fand, dass bei solgenden

Dieses Resultat ist aussallend, und vermuthlich liegt ihm ein Redactionssehler zum Grunde; denn es ist bestimmt bekannt, dass Platin in seinem Leitungs-Vermögen weit hinter dem Kupfer steht. Da die Zahlen in dieser Reihe nach ihrer Größe folgen, und die Zahl des Platins höher ist, als die des Silbers, welche darüber steht, so vermuthe ich, dass die Zahl 381,0 ist und aunächst unter Kupfer zu stehen kommt.

⁾ Poggend. Annalen X. 137.

Rhomboëdern die VVinkel, welche nicht die Scheitel der Krystallaxe bilden, dunch die Temperatur
to verändert werden, dass sich die beiden entgegengesetzten spitzen VVinkel ausdehnen, d. h. weziger spitz, die stumpsen dagegen weniger stumps weden, und diess zwar für alle gleich stark, so dass
sich das Rhomboëder in allen gegen die Hauptaxe senkrechten Richtungen durch die VVärme gleich
ausdehnt. Diese VVinkelveränderung beträgt zwischen 0° und 100° Temperatur bei

Kalkspath (CaC) 84 34½

Bitterspath (CaC+MgC) 4 6

Kohlensaurer Talkerde 3 29

Kohlensaurem Eisenoxydul 2 22

Die beiden letzteren waren keineswegs die rei
nen, sondern waren gemengte Verbindungen. Die
kohlensaure Talkerde war der sogenannte Bitter
path von Pfitschthal (FeC+7MgC), und das
kohlensaure Eisenoxydul der Spatheisenstein von
Ehrenfriedersdorf (2MnC+3FeC). Von ihrer
chemischen Zusammensetzung wird weiter unten
die Rede sein.

Von diesen Rhomboëdern ist das vom Bitterspath das stumpsste; seine kürzere Axe verhält sich zu seiner längeren = 1:2,136; das vom Kalkspath ist das am wenigsten stumpse, und das Verhältnis zwischen den Axen ist = 1:2,028. Berühte nun diese ungleiche Ausdehnung in ungleichen Richtungen, auf dem Verhältnis zwischen diesen Axen, so würde sie bei dem Bitterspath größer als bei dem Kalkspath gewesen sein, aber auf jeden Fall würde der Unterschied bei diesen vier Rhomboëdern nicht ganz eine Minute betragen haben. Mitscherlich hatte, in Gesellschast

von Dulong, die absolute Ausdehnung des Kalk: spaths gemessen, und sie, wie im Jahresb. 1826 angegeben ist, zwischen 0° und +100°=0,001961 soines Volums gefunden. Dagegen hatte er bemerkt, dass er in der Richtung der kürzeren oder Krystallaxe um 0,00342 mehr als in der Richtung der längeren ausgedehnt wurde, und also in der Richtung der letzteren Axe verkurzt werden musste. Durch directe Vergleichungen zwischen der Ausdehnung von Kalkspathplatten, wovon die eine rechtwinklig auf die längere, und die andere rechtwinklig auf die kürzere Axe geschlissen war, und durch Vergleichung ihrer Ausdehnung mit der von Glas, fand' Mitscherlich, dass sich der Kalkspath beim Erwärmen nach der längeren Axe (welche die spitzen Winkel verbindet) um 0,00056 seiner Länge zusammenzieht, woraus also folgt, dass die absolute Verlängerung der kürzeren oder Krystall-Axe 0,00286 ist; und aus diesen Messungen geht wiederum hervor, dass die ganze Volum-Veränderung vom Kalkspath bei 100° Temperatur 0,001737 sein wird. Da der directe Versuch 0,001961 gab, so kann man diess wohl als eine große Uebereinstimmung betrachten. Der Umstand, dass der Kalkspath durch Erwärmung und ohne Veränderung des Aggregatzustandes in der einen Richtung ausgedehnt und in der andern zusammengezogen wird, möchte wohl die Lehre von dem Einfluss der Wärme auf die Körper bedeutend modisiciren. Mitscherlich hat versprochen, in einer bald folgenden Beschreibung von analogen Verhältnissen beim Gyps, die theoretischen Ansichten mitzutheilen, zu denen er durch diese Thatsachen geleitet worden ist.

Erman d.j. *) hat sehr interessante Vere Ausdehnung suche angestellt, um die beim Schmelzen sesten der Körper Körper statt findende Ausdehnung derselben zu Schmelzen. bestimmen; er wählte hierau das sogenannte leichtflässige Metall (aus 2 Wismuth, 1 Blei und 1 Zinn) und den Phosphor. Diese Versuche wurs den auf die Weise angestellt, dass die Ausdehnung durch die Veränderung ihres specifischen Gewichts bestimmt wurde, detzteres in einer Flüssigkeit genommen, deren spec. Gewicht für die dasu nöthigen Temperaturen bekannt war. Für das Metallgemisch wurde Banmöl angewendet, dessen Ausdehnungen von 0° bis + 100° durch Versuche bestimmt und berechnet wurden. In demselben wurde dann das Metall auf einem kleinen Glasgefässe gewogen. .. Dieses leichtslüssige Metallgemisch bietet sehr große Eigenheiten in der Ausdehnung dar. Von 0° bis zu + 44° geht es in ziemlich geradem Verhältnis mit der Wärmesmahme; sein Volum dehnt sich von 1,000 zu 1,0083 aus; dann fängt es an, sich durch Erhöt bong der Temperatur zusammenzuziehen, so daß es zwischen + 57° und 58° wieder dasselbe Volum, wie bei 00 hat. Die Zusammenziehung fährt bis + 68,8 fort, wo das Volum 0,99389 von dem bei 0° ist. Darauf dehnt es sich wieder aus, und hat bei 4-87°,5 zum dritten Mal dasselbe Volum wie bei 0°. Von nun an dehnt es sich sehr schnell bis + 93,75 aus, wo es schmilzt. Es hat dann 1,0086 von seinem Volum bei 0°; darauf dehnt es sich mit derselben Schnelligkeit bis + 100° aus, wo sein Volum 1,01792 ist; von hier an geht es

^{*)} Poggen d. Annalen IX. 557.

mit einer schwächeren und mit der Temperatur-Zunahme proportionalen Volumvermehrung ! his + 200°, wo sein Volum 1,03495 ist. Saugt man in eine, vorher bis zu + 75° erwärmte Thermometerröhre das geschmolzene Mètallgemische ein und lässt sie erkalten, so wird sie durch seine Ausdehnung, wenn die Temperatur auf + 50° gekom men ist, zersprengt. - Die Ausdehnung des Phosphors wurde von 0° bis zu 87°,5 untersucht. Bis zu -1-35,8, wo er schmilzt, dehnt er sich mit den Temperatur-Zunahme proportional aus, aber dann dehnt er sich plötzlich von 1,0149, welche er bei + 31°,2 hat, bis zu 1,0468 aus. Nachdem er gen schmolzen ist, fährt er fort, sich fast proportional mit der Temperatur auszudehnen, aber :: in einem größeren Verhältnis, als in noch festem Zustand: Bei + 87°,5 ist sein Volum 1,0791 von dem bei 0°. Erman verglich nun das Verhältniss diesek beiden Substanzen mit dem beim Wasser: 1) das Wasser dehnt sich im Gestehungs-Augenblick aus: Diese beiden ziehen sich zusammen. 2) Die Vorlamveränderungen des Eises durch Temperaturwechsel sind größer, als die des-Wassers; die des Metallgemisches sind in geschmolzenem und festem Zustande fast gleich, und die des Phosphors nach dem Schmelzen größer. 3) Das Waser zieht sich zu einem Minimum im Volum zusammen, ehe es fest wird; das Metallgemische erst, nachdem es fest ist, und der Phosphor hat zwischen '0° und 100°-gar kein solches Minimum.

Flüssigkeit zenen Schwe-

Es ist eine bekannte Erscheinung, dass der des geschmol-Schwefel einige Grade über seinem Schmelzpunkt. fels bei un- leicht fliessend und durchsichtig ist, und bei einer gleichen Tem- darüber erhöhten Temperatur dunkler und schwer fliessender und zuletzt dunkelroth, undurchsichtig

und so dickflüssig wird, dals man das Gefäls umverden kann, ohne dass er herausstielst, wenn men nicht eine zu graße Masse hat. Die Urnche dieser Erscheinungen beim Schwefel hat mech nicht erforscht werden können. Dum as *) lat die Temperaturgrade, wobei sie eintreten, untessecht, und sie mit größerer Genauigkeit, als es vorher geschehen war, bestimmt. Geschmolsemr Schwefel fängt zwischen 4- 108° und 109° zu hystallisiren an, sein Schmelspunkt fällt also ungefähr bei -- 108°. Man nahm ihn vorher bei +100° an. Zwischen -+ 110° und 140° ist der geschmolzene Schwefel klar blassgelb; bei + 160° wid er bräunlich und fängt an dick zu werden; wischen 220° und 250° ist er schwarzbraun, und des Gefäss lässt sich umwenden; von 260° bis Kochpunkt, den Dumas, nicht bestimmte, wid er etwas flüssiger, aber nicht so wie bei 120°. - Bekanntlich erhält sich der Schwefel wich, wenn er plötzlich in Wasser gegossen vird. Nach Dumas bleibt er nachher um so veicher, je heißer er beim Eingießen war. Nach ewa 24 Stunden ist er wieder hart geworden.

Ueber die specifische Wärme der gasförmi- Specifische gen Körper ist eine sehr verdienstvolle Arbeit von Wärme der Aug. de la Rive und Fr. Marcet unternommen worden; sie erhielten vollkommen dasselbe Resultat, wie Haycraft (Jahresb. 1826. p. 47.), sinlich dass die specifische Wärme aller Gase gleich ist; aber ihre Versuche lassen nicht mehr Le Zweisel, welche durch Hageraft's Versahregsweise und einige seiner Nebenresultate veralasst wurden. Die Versuche führten sie auf fol-

^{&#}x27;) Aun. de Ch. et de Ph. XXXVI. 83.

gende Art aus: Gas von einem geringeren Druck; als der der Luft, nämlich von 0° 65 bei + 20° Temperatur, wurde in einen kleinen Ballon geschlossen, und dieser mit einer kupfernen Kugel umgeben, deren innere Seite geschwärzt war, und aus welcher die Luft ausgepumpt wurde, bis nus noch 3 Millimeter Druck übrig waren. Der Ballon mit dem Gas konnte an eine heberförmig gebogene Glasröhre geschraubt werden, deren längerer Schenkel in Quecksilber stand. Diese Glasröhre war mit demselben und bis zu demselben Druck verdünnten Gase gefüllt, weshalb also das Quecksilber in den längeren Schenkel hinaufstieg. Als die kupferne Kugel, nach geöffneter Communication mit dieser Röhre, in einem Wasserbade von + 30° erwärmt wurde, theilte sich die Wärme von ihrer inneren Seite durch Radiation dem Glasballon mit, welcher also in einer gegebenen Zeit bei jedem Versuch ein gleich großes Quantum Wärme zugeführt bekam, durch deren Einfluss auf die Ausdehnung des Gases das Quecksilber in dem längeren Schenkel des zugeschraubten Hebers sank. Sie fanden nun, dass alle von ihnen versuchte Gase; gleich lange dieser gleichen Erwärmung ausgesetzt, von + 20°; welche das Gas bei Umgebung der kupfernen Kugel mit +30° warmem Wasser hatte, in dieser Zeit, nämlich in 5 Minuten, von + 20° zu 26°,32 bis 26°,34 erwärmt werden, und das Quecksilber in dem Heber von 14,3 Millimeter zu 14,4 Millimeter herabdrückte. Größer waren die Variationen nicht, und diess blieb sich gleich sowohl mit einem und demselben Gas, als mit verschiedenen Gasen, so dass die Versuche auf 0,04 oder 15 von einem Thermometergrad sicher sind. Sie bemerkten dabei,

de sich das Wasserstoffgas etwas von den übrien darin unterschied, dass es bis zu 26°,6 ervirat wurde and das Quecksilber auf 15 M. M. krabdrückte, was sie dem ansgezeichneten Wärmeleitungs - Vermögen dieses Gases zuschrieben; mch fanden sie, dass die Verschiedenheit ganz amblieb, wenn das Wasserstoffgas mit anderen mer einem noch geringeren Druck verglichen wede, wodurch, nach Dulong und Petit, das Wirmeleitungs-Vermögen vermindert wird. Die wa ihnen untersuchten Gase waren: atm. Luft, Suerstoffgas, Stickgas, Wasserstoffgas, Kohlensinegas, ölbildendes Gas, Kohlenoxýd-, Stickstoffoxydul -, Stickstoffoxyd -, Schweflichtsäure -, Schweselwasserstoff-, Salzsäure-, Ammoniak- und Gan-Gas. Sie fanden ferner, dass sich, unir ihrigens gleichen Umständen, die specifische Warme mit Abnahme des Drucks für alle Gase geich, nach einer wenig convergirenden Progresson und in einem geringeren Verhältnis, als der Drock, vermindert. Endlich fanden sie, dass die Gase ungleich gute Wärmeleiter sind, dass Wasserstoffgas die Wärme am besten leitet, und darm die andern in folgender Ordnung: atm. Luft, Smerstoffgas, Kohlensäuregas, ölbildendes Gasand Stickstoffoxydulgas.

Ich habe schon oben Ivory's Formel für Entbindung Berechnung der Schnelligkeit des Schalles an- von Warme gehihrt. Sie gründet sich auf eine von ihm ange- pression der stellte mathematische Untersuchung, um die Quantat von Wärme zu bestimmen, die aus Lust, ven sie eine gegebene Zusammendrückung erleidet, frei wird *). Ans den Versuchen von Cle-

[&]quot;) Phil. Mag. and Ann. of Philos. I. 89.

ment und Desormes, und von Gay-Lussac und Welter, hat er die Data zu seinen Berechnungen genommen, welche zu dem Resultat führten, dass die Wärme, welche aus Luft entwickelt wird, wenn sie eine gegebene Condensation (Compression) erleidet, gleich ist mit & von der Temperatur-Verminderung, die erforderlich ist, jum, bei unverändertem Druck, eine gleiche Volum-Verminderung hervorzubringen. Luft wird, unter einem constanten Druck, um 480 ihres Volums bei 0° für jeden Thermometergrad Fahrenh. vermindert, und deshalb muss sich ihre Temperatur um 180 × 8 = 180 erhöhen. Wird eine Lustmasse rasch bis zur Hälfte ihres Volums zusammengedrückt, so muss sie eine Temperatur hervorbringen, die $\frac{1}{2} + \frac{1}{180} = 90^{\circ}$ Fahrenh. ist. In einem späteren Zusatz *) zu dieser Abhandlung bemerkt er, dass nach einem Versuche, diese Zahlen zur Berechnung der Schnelligkeit des Schalles anzuwenden, die vorher angegebene Wärmemenge 3, eigentlich richtiger 2 (oder 0,4 statt 0,375) sein müsse, da bei dieser Zahl die Berechnung der Schnelligkeit des Schalles vollkommen mit den Beobachtungen übereinstimmt.

Poisson dagegen gab schon vor einiger Zeit eine einfache Formel zur Bestimmung der Temperatur-Erhöhung an, die bei Zusammendrückung eines Gases statt findet. Wenn vor der Compression die Temperatur des Gases = t und die Dichtigkeit $= \delta$ ist, und dasselbe zur Dichtigkeit $= \Delta$ comprimirt wird, so ist die hierdurch entstehende Temperatur-Erhöhung T:

$$T=266^{\circ},66 (1+0,00375.t) \left(\left(\frac{\triangle}{3} \right)^{0,375} - 1 \right)$$

Wie-

^{*)} A. a. O. p. 165.

Wiewohl es noch an einer hinreichenden Anmal von genauen Beobachtungen mangelt, um beminnt die Richtigkeit dieser Formel entscheiden
m können, so hat sie doch einen hohen Grad
man Wahrscheinlichkeit für sich, da sie mit den
Beobachtungen von Clement und Desormes
med von Gay-Lussac sehr gut übereinstimmt,
med nicht mit den übrigen, wenigen bekannten
Thatsachen über die bei der Compression entbundene Wärmemenge im Widersprüch steht.

Wird dagegen das von Ivory angestihrte Vehältnis angenommen und dastir dieselben Austäcke wie oben gebraucht, so wäre:

$$T=100^{\circ} (1+0,00375.t). \frac{\Delta-\delta}{\Delta}.$$

Meikle *) bemerkt, dass diese Formel unichtig sei, da sie zu mehreren, mit der Ersahmag gänzlich im Widerspruch stehenden Resulten leite. Von den vielen, von Meikle angesährten, mag blos folgendes genannt werden:
Wenn die Temperatur des Gases vor der Com-

pression = 0° ware, so wird $T = 100^{\circ} \frac{\Delta - \delta}{\Delta}$,

woraus folgt, dass das Gas, wenn T immer < 100° it, durch irgend eine Compression niemals 100° vam werden könnte, was doch offenbar dem Versiche mit dem pneumatischen Feuerzeug widerspicht. Meikle hat außerdem über denselben Gegenstand eine mathematische Deduction mit anderen Resultaten bekannt gemacht **).

Die Ursache von Ivory's Irrthum liegt in teiner Annahme, dass die Wärme, welche ein

^{&#}x27;) Edinb. new phil. Journ. III. 149.

[&]quot;) A. a. O. II. 328.

Gas bei seiner Ausdehnung unter unverändertem Druck bindet, mit der Ausdehnung des Gases proportional sei. Diese Annahme ist um so weniger richtig, da schon Dulong und Petit bei festen und flüssigen Körpern beobachtet haben, dass die speck VVärme mit den Temperaturen in einem schnolleren Verhältnis als die Ausdehnungen zunimmt; und aller VVahrscheinlichkeit nach ist dies bei Gasen in noch weit höherem Grade der Fall.

Thermometer. Egen *) hat in einer sehr lesenswerthen Abhandlung alle die Umstände gesammelt und beschrieben, welche zu einer sehlerhaften Beschaffenheit der Thermometer Veranlassung geben, und
dazu die Art angegeben, wie er, nach einer Menge
von eigenen Versuchen, zur Vermeidung derselben gelangt ist. Aber diese Arbeit muß man sowohl hinsichtlich der Literatur über das Thermometer, als auch hinsichtlich der gründlichen Kenntniß dieses Instruments, in ihrer ganzen Ausdehnung lesen.

Aethrioscop.

Leslie **) hat ein Instrument beschrieben, welches er Acthrioscop (Klarheitsmesser) nennt, und welches aus einem Differential-Thermometer besteht, an welchem die sonst dunkle Kugel vers goldet ist, und dessen durchsichtige Kugel in den Focus eines parabolischen Brennspiegels von Metall gestellt wird. So lange der Hohlspiegel mit einem metallenen Deckel bedeckt ist, steht das Thermometer auf 0°, sobald aber die nach dem Himmel gerichtete concave Seite des Spiegels entblößt wird, sinkt dasselbe. Leslie erklärt dieß für eine Folge von abwärts gehenden kalten Strö-

^{*)} Poggend. Annalen X. 276.

^{**)} Froriep's Notizen XX. 1.

magen; welche in den Spiegel fallen und auf das Thememeter influiren, und in klarer Luft stärker nien, als in wolkiger, weil das Thermometer nicht Me, wenn der Himmel bedeckt, ist. Im Allgeneisen fällt das Thermometer, bei gleich klarem Mund, mehr bei Tag als bei Nacht. - Es schrist indessen, als müsse dieses Instrument wevier solche Strömungen von einfallender Kälte, dem Existens jedoch nicht geläugnet werden kann, rielmehr die eigene Radiation des Thermometes angeben; denn das Thermometer in dem Spiepå hat eine solche Stellung bekommen, dass alle Wärme, die es durch Radiation ausschickt, is den Raum geworfen wird, der einen um so spingeren Theil davon zurtickstrahlt, je klarer je darchdringlicher für die Wärmestrahlen wit. Es gibt also, indem es zugleich ein relaives Maass für die Klarbeit der Lust ist, einen bicht darzulegenden, anschaulichen Beweis für die Abhihlung der Erde durch Radiation gegen den Rann ab.

Eine in Beziehung auf mehrere theoretische Augemeine Ingen in der Chemie höchst wichtige Materie, Gesetze für de swar beim ersten Anblick wenig damit gemein Das Mariottm haben scheint, ist von Despretz angeregt sche Gesetz weden *), welcher gefunden hat, dass nicht alle alle Gase. Gue gleich mit der Lust dem Mariottschen Gefolgen, dass die Volum-Verminderung durch Compression im umgekehrten Verhältnis mit der exprimirenden Krast steht, sondern dass die bei Sherem Druck condensisbaren Gase von einer gleiden Kraft stärker als die Lust zusammengedrückt reden. Diese Entdeckung gehört eigentlich Oer-

die Gase.

^{*)} Annales de Ch. et de Ph. XXXIV. 335. 443.

sted an *), welcher diess beim Schweslichtsäuregas fand, welcher aber aus seinen Versuchen schloss, dass der Unterschied mèhr von einer anfangenden Condensirung zum tropfbarflüssigen Zustand, als von einer Abweichung vom Mariottschen Gesetz herrührte. Aus den ausführlicheren Versuchen von Despretz findet man, dass sich diess nicht so verhält, und dass die am leichten sten condensirbaren Gase am schnellsten davon abgehen, mit der Lust gleichen Schritt zu halten. Selbst Wasserstoffgas, welches bis zu 15 Atmosphären mit der Luft gleich bleibt, bekommt bei 20 Atmosphären Druck einen bemerklichen Vorsprung. Despretz untersuchte in dieser Hinsicht, vergleichungsweise mit der Lust, Schweslichtsäuregas, Schwefelwasserstoffgas, Cyangas und Ammo-Als er sie neben einander demselben steigenden Druck aussetzte, wurden sie alle ungleich comprimirt. Despretz gibt dastir folgende Zahlen an:

Luft.		•	Ammoniakgas.		
1°,819	<u>.</u> .	•	•	1 ⁻ ,850	
2, 582	•	•	4	. 2, 663	
3, 863	•	.•	•	4, 132.	

Hiernach ist z. B. Ammoniakgas bei einem Druck von 2^m,582 Barometerböhe so condensirt, wie es Luft von 2^m,663 Druck sein würde. Daraus folgt wiederum, dass wenn unsere Atmosphäre diesen Druck hätte, und wir nach den Gesetzen, die wir nun für die Verbindungen gasförmiger Körper als pünktlich geltend angenommen haben,

^{,*)} Edinb. Journ. of Science IV. 224. Die Versuche von beiden Gelehrten findet man in Poggendorff's Annalen IX. 605. Oersted's Arbeit ist in der Kürze im Jahresb. 1827. p. 71. angeführt.

as dem specifischen Gewicht des Ammoniakgases sene Zusammensetzung aus Stickgas und Wasserstoffgas dem Volum nach berechnen wollten, wir kein Resultat erhalten würden, welches mit den, was wir nun über seine Zusammensetzung wisen, vergleichbar wäre. Wir fragen dann natidicherweise: können die 0^m,76 Druck, unter welden wir nun das specifische Gewicht des Ammoinkgases bestimmen, ohne allen Einfluss auf eine Zusammendrückung des Ammoniakgases über das hinzus sein, was sein Volum der Rechnung nach sen kann? Diess lässt sich wohl schwerlich anrehmen. Das spec. Gewicht des Ammoniakgases ist nach der Rechnung 0,5912, aber nach der Wägung von Allan und Pepys 0,6022, oder uch den vielleicht genaueren Versuchen von Biot md Arago 0,59669. — Wir nehmen nun das specifische Gewicht des Wassergases zu 0,6207 Tralles fand dasselbe 0,6896, und Andere laben es nicht unter 0,66 gefunden. - Aber ich be ein besonderes Interesse, das Beispiel vom schveslichtsauren Gas anzuführen, welches ich mit aller erdenklichen Sorgfalt gewogen habe, um durch sein specifisches Gewicht die von mir auf einem meren Wege gefundene Zusammensetzung zu bestätigen, wobei ich immer eine so bedeutende Abreichung erhielt, dass sie nicht in einem entsprechenden Fehler, weder beim Wägen noch bei den Analysen, ihren Grund haben konnté. Geht man davon aus, dass ein Volum Sauerstoffgas ein Volum Schweslichtsäuregas gibt, so muss das speossche Gewicht des letzteren 2,214 sein, ich konnte s aber niemals unter 2,247 bekommen, Gay-Lussac und Thénard fanden es sogar zu 2,255. Das Räthsel scheint jetzt gelöst zu sein. Ich will

einige Columnen von Oersted's Versuchen aur Vergleichung zwischen den Compressionen des Schweslichtsäuregases und der Lust ausühren.

Gas.	Luft.	Gas.	Luft.
1.	1.	2,7595	2,7240
1,0261	1,0259	2,8207	2,7819
1,0754	1,0768	2,8886	2,8423
1,0229	1,1215	2,9556	2,9057
1,1750	1,1729	3,0240	2,9717
1,2302	1,2297	3,0974	3,0407
1,2942	1,2937	3,1733	3,1130
1,3644	1,3634	3,3186	3,1889

Diese Zahlen enthalten die erste und letzte Columne von Oersted. Bei Betrachtung derselben sieht man, dass wenn man zu Pressionen geht, welche niedriger als die atmosphärische sind, das Schweslichtsäuregas in der Ausdehnung die atmosphärische Lust übertreffen mus, weil, wenn man von einem höheren zu einem niedrigeren Druck geht, die Elasticität des Schweslichtsäuregases sich beständig vermehrt und solglich zu einem Druck kommen mus, der geringer als der der atm. Lust ist, und wo das specifische Gewicht des Gases mit der Rechnung übereinstimmen wird.

Vergleichen wir die durch directe' Wägung der coërcibelen Gase erhaltenen Resultate, so finden wir, dass sie der Versuch immer schwerer angab, als die Theorie. So z. B. fanden Gay-Lussac und Thénard das Gewicht des Schwefelwasserstoffgases 1,1912, während es nach der Rechnung 1,1802 ist. Gay-Lussac fand das Gewicht des Alkoholgases zu 1,613; nach der Rechnung wiegt es 2,5801. Nach der Wägung von Gay-Lussac hat das Jodgas 8,7879, nach Dumas 8,716 specifisches Gewicht; aber nach

den von Gay-Lussac über das Sättigungsvermögen des Jods angestellten Versuchen kann das specifische Gewicht desselben, nach dem theoretischen Volumen berechnet, nicht höher als 8,476 sein. - Diese Bemerkungen sind von der größten Wichtigkeit für die chemische Volumtheorie, die wohl keineswegs dadurch umgestoßen wird, da dieses Verhalten selbst ihre Realität beweist, deren Zulässigkeit aber dadurch modificirt werden muss; und sie können einen bedeutenden Einflussauf das Urtheil haben, welches man über die Sicherheit der durch Dum'as interessante Arbeit erhaltenen, im vorigen Jahresb. p. 79. angeführten Resultate fällen muß. Zur vollständigen Entscheidang dieser Frage sind inzwischen Versuche erforderlich tiber die Volumverhältnisse coërcibeler Gase unter einem constanten Druck, aber bei verschiedenen Temperaturen, besonders nahe bei derjenigen, bei welcher unter diesem Druck das Gas sum Liquidum condensirt wird. Es könnte sich dann zeigen, dass sich z. B. Schweslichtsäuregas nahe bei dieser Temperatur, unter gewöhnlichem Druck, wie bei gewöhnlicher Temperatur unter s. B. 3 bis 4 Atmosphären Druck verhalten werde, und dass es dagegen bei einer höheren Temperatur, s. B. + 100°, gleich mit der Luft das Mariottsche Gesetz bei Pressionen befolgt, die es bei niedrigeren Wärmegraden davon abweichen gemacht haben.

Eine merkwürdige Erscheinung beim Ausströ- Ausströmung men der Gase aus einem Behälter in die Luft hat der Gase, in hohem Grade die Ausmerksamkeit der Natur- seine Oessforscher auf sich gezogen. Wenn man in eine hung auf eine ebene Fläche ein Loch macht, durch dasselbe Luft bläst, und während dieses anhaltenden Luft-

ebene Fläche.

stromes eine dünne Scheibe mit dieser ebenen Fläche parallel hält, so wird in einer gewissen Entfernung durch den Luststrom die Scheibe entfernt; wird sie aber nun näher gebracht, so vermindert sich die Abstossung, wird 0 und geht zuletzt in eine Anziehung über, so dass die Scheibe vom Luststrom in einer geringen Entfernung von der ebenen Fläche wie angezogen wird, und dieser Abstand ist um so geringer, je schneller die Bewegung des ausgeblasenen Luststroms ist. Beistehende Figur macht dieses Verhältnis anschaulicher:

AB ist die ebene Fläche, C-E das Loch darin, und CD A die bewegliche Scheibe. FE ist die Röhre, wodurch die Lust geblasen wird, was sowohl mit dem Mund, als mit einem Blasebalg geschehen

kann; ist nun der Luftstrom nicht zu schwach, so kann F nach oben gewendet werden, ohne daß die Scheibe CD davon abfällt. Diese Erscheinung ist von einem Arbeiter in der Gießerei bei Fourchambaut in Frankreich bemerkt, und nachher von Clement bekannt gemacht und erklärt worden *). Dieser Erscheinung liegt dieselbe Ursache zum Grunde, welche bewirkt, daß eine in einer Rinne sließende VVassermasse da, wo sie einen ungleichen Fall hat, sich zusammenzieht, und da niedriger wird, wo der Fall und die davon abhängende Schnelligkeit in der Bewegung größer ist. Die Lust strömt mit einer gewissen

^{*)} Die dahin gehörigen Abhandlungen in Annales de Ch. et de Ph. XXXV. p. 34. und 53. XXXVI. 69.

Schnelligkeit durch E aus, und stölst in dem Mittehonkt wider CD mit einer, dieser Schnelligkeit seichen Krast, aber der Luststrom wird nun genöthigt, seitwärts auszuweichen und nach allen Seiten bin zwischen AB und CB hervorzuströmen, und da der Raum zwischen diesen weiter vird, in dem Maasse als die Luft dem Umkreise wa CD näber kommt, so tibt der Luftstrom, vahrend er seine Bewegung nach dem Umkreise lin fortsetzt, einen immer geringer werdenden Druck gegen AB und CD aus, je weiter der Raum wird, in den er kommt, und je schnelkr diese Bewegung ist (man könnte sagen, um den Ausdruck populär zu machen, dass die Lust wischen den Scheiben durch ihre Bewegungsschnelligkeit um so mehr verdünnt werde, je gröker ihre Schnelligkeit ist); und wird dieser Druck metzt geringer als der der Atmosphäre, so drückt kttere die bewegliche Scheibe näher an die unbevegliche, bis dass der Druck der Atmosphäre zi die Aussenseite, und der des Luststroms auf de innere Seite sich das Gleichgewicht halten. Man kann sich diese Erklärung versinnlichen, ven man sich von Papier einen Kegel macht, den man mit der Spitze um das Ende einer Glasribre bindet und nun durch diese Röhre bläst; seigt sich nun das eben erwähnte Verhältnis, dis der Luststrom in einen immer weiter werdenden Raum kommt, und es findet dabei auch eine sans analoge Erscheinung statt, dass nämlich, je stärker man bläst, der Papierkegel um so stärker verschiedene Formen zusammengedrückt wird, de auf der ungleichen Biegsamkeit des Papiers berahen. In Folge dieses Verhältnisses hat man grährliche Folgen bei Anwendung von konischen

Sicherheitsventilen bei Dampsmaschinen enfahren, welchem aber gänzlich vorgebeugt werden kann, wenn die Kegelform wenig von der Cylinderform abweicht.

durch lange

Eine mathematische Abhandlung über das Ausmen der Gase strömen der Gase aus Reservoiren ist von Navier *), und eine andere, über den Widerstand, welchen die Lust beim Durchgang durch lange Röhren leistet, ist von Daubuisson **) bekannt gemacht worden. Schon vor längerer Zeit hatte Baader ***) eines Falles erwähnt, wo man Luft, zum Anblasen eines Hohofens, 5000 Fuss weit durch eine gusseiserne Röhre von 12 Z. innerem Durchmesser zu leiten versuchte, um einen entfernt liegenden Wasserfall zum Treiben der Bälge benutzen zu können. Obgleich man aber dem Gebläse alle mögliche Kraft zu geben suchte, so wurde doch aus dem anderen Ende der Röhre keine Lust ausgeblasen, ungeachtet die ganze Röbre so vollkommen offen war, dass eine in das vordere Ende eingelassene Katze aus der Oeffnung an dem anderen Ende wieder hervorkam. - Aus den hierüber angestellten Versuchen hatte man ausgemittelt, dass der Widerstand mit der Länge der Leitung, mit der Abnahme des Durchmessers und der Vermehrung der Schnelligkeit wächst. Daubuisson nahm sich vor, bei einer, zufällig zu Versuchen sich darbietenden Gelegenheit, einige in technischer Hinsicht anwendbare Resultate in diesem Gegenstand zu bestimmen, und dabei fand

^{*)} A. a. O. XXXIV. 400.

^{••)} A. a. O. p. 383.

^{•••)} Beschreibung und Theorie des englischen Cylindergebläses, München 1805.

a, dass wenn Last durch eine Röhrenleitung von 387 Meter Länge und 0°,1 innerem Durchmesser mit einer Krast getrieben wurde, die 62,4 M. M. Quecksilberhöhe an der Gebläseprobe entsprach, und die Röhrenleitung an dem Ausströmungsende mit mgleichen Deuten (oder Ditsen, conischen Endröhren, wie an den Blasebälgen der Hohösen) mit Oessungen von 2, 3, 4 und 5 Centimeter Durchmesser versehen war, die Quantität der ausströmenden Lust, verglichen mit der, welche durch deselben Deuten und bei derselben Höhe der Geläseprobe ohne diese lange Leitung ausströmte, in solgendem Verhältnis stand, wobei 100 die Quantität ohne Leitung ist:

0-,02 Dentenössanng == 100:96 0, 03 - :83

0, 04 - :72

0, 05 - -: 51.

Daraus folgt, dass in dem ersten der hier zigerählten Fälle, wo der innere Durchmesser der Lustleitung 5 Mal größer, als der der Deuteröffnung war, nur 4 Procent von der VVirkung des Gebläseapparats verloren gingen, während dagen, bei einem nur doppelt so großen Durchmesser der Röhrenleitung, bis 49 Procent verlomen gingen.

Uebrigens hat Daubuisson durch Versuche twiesen, dass, bei gleicher Länge der Röhren der Widerstand wie das Quadrat der Schnelligkeit des Luststroms wächst, dass aber bei derselben Schnelligkeit der VViderstand in einem geringen Verhältnis als die Röhrenlänge zunimmt. Folgendes sind die aus Versuchen abgeleiteten Zahlen:

1,00 1,82 2,71 3,42 4,27 4,64 Widerstand Quadrate der Geschwindigkeit 1,00 1,64 ,2,40. 3,25 4,32 4,55 1,00 1,29 1,57 1,82 2,16 2,46 2,84 3,09 1,00 1,33 1,67 2,00 2,33 2,70 3,05 5,22 Röhrenlänge

c) Ausströ-

Ein Umstand von sehr sonderbarer Art ist mung der Gase durch von dem bekannten Perkins angegeben wor-Oossnungen den *). Als er einmal mit der von ihm ersundevon sehr ho-her Tompera- nen Dampsmaschine mit hohem Druck arbeitete, und das zur Erhitzung des Wassers bestimmte Gefäss (Generator) aus Kupfer und Zinn bestand, hörte er ein betäubendes Geräusch, welches ihn vermuthen liess, dass das Gefäss gesprungen sei; dessen ungeachtet fahr es, wie gewöhnlich, mit 20 Atmosphären Druck zu arbeiten fort, und es konnte, so lange das Gesäss mit starkem Feuer umgeben war, kein Ausströmen von Wasserdämpfen aus einem Riss bemerkt werden. Inzwischen ließ er mit der Feuerung aufhören, und als der Generator wieder bis zu einer gewissen Temperatur abgekühlt war, fingen Wasserdämpfe aus einem Riss an demselben mit einem so hestigen Geräusch ausgetrieben zu werden, dass dadurch die in der Nähe wohnenden Leute in Schrekken versetzt wurden. Als nun Perkins den Generator wieder bis zu derselben hohen Temperatur wie zuvor erhitzte, Wasser hinein presste und die Maschine arbeiten liess, so setzte sie, so lange der Generator die hohe Temperatur hatte, ihre Bewegung fort, ohne dass durch den Riss Wasser oder Dampf entwich, sobald er aber wieder bis zu einem gewissen Grade abgekühlt war,

^{*)} Annales de Ch. et de Ph. XXXVI. 435.

stömte der Wasserdampf mit derselben Gewalt we das erstemal aus. Diese Erscheinung konnte nöglicherweise dadurch erklärt werden, dass das Metall, indem es sich bei der Abkühlung zusammensieht, dadurch den Riss mehr und mehr öffmet, und umgekehrt ihn beim Erbitzen schließt; der Perkins, der glaubte, dass diese Erscheiung mit der bekannten Beobachtung im Zusammenhang stehe, dass Wasser auf einer glühenden Metallfläche einen nur schwer und-langsam verdastenden Tropfen bildet, während es sich dagegen auf einer weniger heißen ausbreitet und schneller verdunstet, erklärte, das sie durch eine Repulsion zwischen dem erhitzten Metall und dem Wasser oder dessen Gas entstanden sei, wodurch beide in einem gewissen, von der Temperatur ablängenden Abstand von einander entfernt gehalten würden, der aber immer groß genng wäre, m das Eindringen des Wassers in die entstandene Oeffnung zu verhindern. Um die Richtigkeit dieser Ansicht zu beweisen, bohrte Perkins en Loch von & Zoll Durchmesser in das Ende enes solchen Cylinders, woraus sein Generator besteht, und ließ auf diese Oeffnung eine starke eiserne, 3 Fuss lange Röhre von 1 Zoll äusserem md 1 Zoll innerem Durchmesser besestigen und se an dem freien Ende mit einem Hahn versehen. An das andere Ende des Generators befestigte er en, erst bei 50 Atm. Druck (317 Kilogr. auf den Quadratzoll) sich öffnendes Sicherheitsventil, und an demselben Ende befand sich auch die Röhre, durch welche das Wasser, nach hinlänglicher Erbitung, in den Generator gepumpt werden konnte. L'erhitzte nun den Generator so, dass das Ende

mit der & Zoll großen Oessnung gkihte, und pumpte dann das Wasser im den Generator. Der Dampf entwich bald durch das Sieherheitsventil. Er öffnete dann den Hahn an dem Ende der eisernen Röhre. Es entwich aber hierdurch nichts, sondern die Wasserdämpse suhren fort, von Zeit zu Zeit das Sicherheitsventil zu öffnen. Nun wurde das Feuer weggenommen, und als die Temperatur bis zu einem gewissen Grad gesunken war, wurden die Wasserdämpfe aus der gebohrten Oeffnung und dem daran befestigten Eisenrohr mit einer ungeheuren Gewalt ausgetrieben. Als das Metall bis zum Glühen erhitze war, muste es alse das Wasser in einem Abstand-abstoßen, welcher größer war, als der halbe Durchmesser des gebobrten Lochs, d. h. größer als 1 Zoll, und erst als er so weit abgekühlt war, dass das Wasser dema Metall wieder näber kommen konnte, wurde das Ausströmen durch die Oeffnung möglich, welches sich in einem gewissen Grade mit der Abkühlung vermehrte. Dass dieses unerwartete Resultat, um als richtig erklärt angenommen werden zu können, eine aussührlichere Untersuchung erfordert, brauche ich wohl nicht zu bemerken.

d) Ausströdurch seine Sprünge.

Schon vor längerer Zeit hatte Döbereiner men der Gase beobachtet, dass Wasserstoffgas, welches über Wasser in einer gläsernen Glocke, die einen Sprung bekommen hatte, aufbewahrt war, allmählig an Volum abnahm, während das Wasser in der Glocke bis zu 3 Zoll hoch über das äußere Niveau stieg. Andere Gase in derselben Glocke zeigten nicht die nämliche Erscheinung. Dass Wasserstoffgas, welches bei-einem gewissen Druck mit weit größerer Schnelligkeit, als andere Gase, durch Oeffnungen und feine Rühren ausströmt,

dech einen Sprung dringen kann, der für andre Casarten zu fein wäre, ist nicht schwer zu verstehen, dass aber dieses Gas, gann gegen die Gesetze der Schwere, durch diesen Sprung ging, ich dabei in der Glocke verdfinnte und das Wasber sich darin hob, war nicht erklärt. Diese Ercheinung ist nun von Magnus *) ausgemittelt worden. Er hat gezeigt, dass sie darauf beruht, hk das Gas von dem Sprung, wie von einem persen Körper, absorbirt wird; da es aber nun en Gasart in Berührung ist, so dunstet es betästig außen ab, während der Sprung inwendig les entwichene Gas immer wieder ersetzt. Er essimlichte diess mit dem Beispiel an einer Glasilre, die an dem einen Ende mit einer seuchten Blace sugebunden, mit Wasser gestellt und umkekehrt in ein Gefäß mit Quecksilber gestellt bid. Die Blase wird von Aussen trocken und m Innen befeuchtet, so lange Wasser vorhanlen ist, und das Quecksilber steigt in die Höhe, m den durch diese Verdunstung entstandenen Ram auszufüllen, bis endlich mechanische Ursathen die weitere Erböhung der Quecksilbersäule terhindern.

Durch Versuche, welche mit Abschießung Elasticität des ten Kanonen angestellt wurden, deren Länge allbrennung von tahlig vom 21 - bis # fachen des Durchmessers Pulver gebilterkürst wurden, hat Hansteen **) die Elasticideten Gases.

Lit des im Anzündungs-Augenblick des Schusses
Lich bildenden Gases bestimmt; er fand dieselbe

ei einer 6 pfündigen Kanone das eine Mal bei

[&]quot;) Poggen d. Annalen X. 153.

[&]quot;) Jahrbuch der Ch. u. Ph. III. 237.

einer Ladung von 21 Pland Pulver = 2087 Abmosphären Drack, und das andere Malubei Amwending von nur 2 Pfund Polver = 2311. Atmosphären. Die größere Compression im letateren Falle ist wahrscheinlich in einer vollständigeren Verbrennung des Pulvers begründet, and die ursprüngliche Elasticität des Gases scheint in einem umgekehrten Verhältnis zur. Quadratwurzel der Länge der eingeladenen Pulverpatrone zu stehen und scheint, nachdem die Kugel in Bewegung gesetzt worden ist, in einem größeren Verhältnis, als nach dem Marigttschen Gesetz, absunehmen, woyon jedoch ein großer Theil der Abkühlung und dem Verlutte durch das Zündloch und dem Spielraum, der Kugel zugeschrieben werden kann.

Verbesserunmeter.

Bohnenherger *) hat ein Normal-Barogen am Baro- meter, und mehrere bei Verfertigung eines fehlerfreien Barometers nothwondige Umstände und Handgrisse beschrieben, und gezeigt, wie ein so beschaffenes Normal-Barometer (dessen Böhre sehr weit sein muss, um den Einfluss der Capil. larität zu vermeiden, und das also nicht portativ ist) zum Justiren von portativeren Barometern mit Röhren von geringerem Durchmesser anzuwenden ist.

Mittlere Baüber der Meeressläche.

Egen **) hat die Barometer-Beobachtungen rometerhöhe von 14 verschiedenen Punkten zwischen dem mittelländischen Meere und Åbo (mehrere davon nach vieljährigen Beobachtungen) auf die mittlere Höhe bei 0° Temperatur und auf die Meeresobersläche

^{*)} Naturwissenschaftliche Abhandlungen. Tübingen 1827 I. 389.

^{**)} Poggend. Annal. XI. 290.

minist, gesammelt und ausammengestellt; das mittlere Resultat dayon ist 0 " 7605, was nur um Milemeter von dem von den französischen Phyiken angenommenen Mittel abweicht. Diese einehen Mittel - Beobachtungen variiren zwischen 97576, zu Bergen gefunden, und 0,7629, dem mittleren Resultat von 48 jährigen Beobachtungen

m Copenhagen.

Gelladon und Sturm haben über die Zu- Allgemeine mmendrückbarkeit der Flüssigkeiten eine Unter-Verhältnisse achung ansgeführt, welcher der von der franzöichen Akademie der Wissenschaften ausgesetzte Zusammen-drückung von Pris suerkannt worden ist *). Sie wandten zu Flüssigkeiten. desen Versuchen einen ähnlichen Apparat, wie Oerstedt (Jahresb. 1824. pag. 59.), aber mit ingen Modificationen an; auch haben sie die Compression bestimmt, welche das Glas erleidet, win die zu prüsende Flüssigkeit eingeschlossen Was die Ansführung aller dieser Versuche berifft, so muss ich auf ihre Abhandlung selbst wweisen. Die Zusammendrückbarkeit des Glas beträgt in der Längenrichtung für jede Atmospire 11 Zehnmilliontel, und also dem Volum nach 33 Zehnmilliontel. In dem Folgenden ist jede Atmophäre gleich einer Quecksilbersäule von '0",76 mi die Temperatur + 10°, wenn es nicht anders ægegeben ist.

Quecksilber erleidet, bis zu 7 Atm. Druck, me ungleichförmige und größere Zusammendrüklang, als bei einem dartiber gehenden Druck, dann der bleibt sich die Zusammendrückung bei gleiden Druck gleich. Die Ungleichförmigkeit im lafang scheint von der im Quecksilber, ungeach-

bei liquiden

Körpern.

[&]quot;) Am. de Ch. et de Ph. XXXVI, 113. u. 225. lerzelius Jahres-Bericht, VIII.

tet des Kochens desselben, zurückbleibenden Luft herzurühren. Die Versuche gingen bis zu 30 Atmosphären. Die scheinbare Zusammendrückung ist für eine Atmosphäre 1,73 Milliontel, und mit der für das Glas gemachten Correction ist die absolute 5,03 Milliontel.

Wasser: a) von Lust besreit, wird durch jede hinzukommende Atmosphäre bis zu 24, wortber hinaus die Versuche nicht getrieben wurden, nm 48 Milliontel regelmässig zusammengedrückt, was nach der Correction stir das Glas 51,3 Milliontel macht. b) Lusthaltiges Wasser dagegen giebt nicht mehr als 49,5 Milliontel absolute Zusammendrückung. Die Ursache liegt in der Interposition der Lust. Diess betrachten die Versasser als einen Beweis, dass die Lust in chemischer Verbindung in dem Wasser enthalten sei, was wohl weder in chemischer Hinsicht richtig, noch in physikalischer eine nothwendige Folge ist.

Alkohol wird durch sunehmenden Druck von Atmosphären in einem abnehmenden Verhältnis susammengedrückt, welches mit einer Verminderung in der Compressibilität durch is für jede hinzugestigte Atmosphäre ausgedrückt werden kann. Seine scheinbare Contraction ist sür jede Atmosphäre bei einem Druck von 2 Atmosphären 92,87 Milliontel, bei einem Druck von 9 Atmosphären 90,24 Milliontel, und bei einem Druck von 21 Atmosph. 85,86 Milliontel, was sür die absolute Contraction 96,2, 93,5 und 89 Milliontel giebt.

Aether bat eine ähnliche abnehmende Compressibilität und variirt bei 06 Temperatur str jede Atmosphäre, bei einem Druck von 3 bis 24 Atmosphären, von 133 bis 122 Milliontels und bei +11° unter gleichem Druck von 150 bis 141 Millieutel.

Liquides Ammoniak, von ungefähr 0,9 spec. Gewicht und bei +20° gans mit Ammoniakgas gesättigt, hat bei +10° eine Contraction von 38 Milliontel für jede Atmosphäre.

Salpeteräther hat eine siemlich gleichförmige Zusammensiehung von 71,5 Milliontel für

jede Atmosphäre bei + 10°.

Essigäther variirt, von 1 bis 16 Atmosph., mit einer Contraction von 79,3 bis 71,3 Milliontel bei gleichen Temperaturen.

Chlorwasserstoffäther variirt ebenfalls; von 1 bis 3 ist die Contraction 85,9 Milliontel für jede Atmosphäre; von 6 bis 12 Atmosph. ist sie 82,25 Milliontel.

. Essigsäure wird um 42,2 Milliontel für

jede Atmosphäre zusammengedrückt.

Schweselsäure wird um 32 Milliontel comprimirt. Die Zusammensiehung, welche die Säure swischen 0° und 100° auf der Skala beim Erkalten um 1 Grad erleidet, ist gleich der durch 20 Atmosphären bewirkten Zusammendrtickung.

Salpetersäure wird um 32,2 Milliontel für

jede Atm. susammengedrückt. Und endlich

Terpenthinöl um 73 Milliontel für jede

Atmosphäre.

Bei diesen Compressions-Versuchen fanden sie, wie Oersted, dass sich in Wasser keine bemerkbare Quantität freier Wärme entwickelt *), auch wenn sie es rasch einem Druck von 30 At-

^{*)} Desprets soll gefunden haben, dass Wasser bei rascher Compression mit 20 Atmosph. F. Grad erwärmt wird. Jahrb. d. Ch. u. Ph. III. 238.

mosphären aussetzten. Eben so verhält sich Alkohol. Aether gab sichtbarere Zeichen von Wärme-Entwickelung, weniger indessen beim langsamen Zusammendrücken, als wenn diess durch einen starken Hammerschlag auf einen beweglichen Piston geschah. Auch auf das Vermögen die Electricität zu leiten, scheint ein höherer Druck keinen Einfluss zu haben. Diess wurde durch Anwendung eines electromagnetischen Multiplicators ausgemittelt, indem man die Stellung der Nadel bei einem steigenden Druck beobachtete. Salpetersäure schien unter einem höheren Druck etwas weniger leitend zu sein, aber diesen Umstand kann man einer verhinderten Entwickelung ihren Bestandtheile, die beim Durchgang der Electricität getrennt werden, zuschreiben.

Ueber die Compression des Wassers sind auch Versuche von Perkins mit einem bis zu 1000 Atmosphären gehenden Druck angestellt worden *). Die von ihm erhaltenen Resultate weichen sehr bedeutend von den vorhergebenden ab, und geben doppelt so große Compressionen und nock darüber für jede Atmosphäre. Perkins glaubte zu finden, dass die Zusammendrückbarkeit des Wassers mit steigendem Druck abnehme, aber nachher wieder bei einem sehr hohen Druck mit diesem proportional werde. Da die Versuche von Colladon und Sturm mit denen von Oersted und Canton übereinstimmen, so hat man sehr Ursache, die Angaben von Perkins für unzuverlässig zu halten, weih seine Methode, den Druck auf Atmosphären zu berechnen, wie die für die Dampsmaschinen, nicht den für solche Versuche

^{*)} Poggendorff's Annalen IX. 547.

enforderlichen hehen Grad von Gewanigkeit haben, den Colladon und Sturm erreicht haben, theils durch Messung der Höhe der Quecksilbersäule, theils durch Messung der Compression der Luft in einem mit der an prüsenden Flüssigkeit eingeschlossenen Manometer.

Im Jahresberichte 1824, pag. 198., habe ich Durchgeben der von Fischer in Breslau beobachteten Er- von aufgelo-sten Stoffen scheinung erwähnt, dass die Auflösung eines Me-durch seuchte tallsalzes oder einer Säure in Wasser, durch eine serchte Blase in einem andern Gefäs, in welchem sich, von Wasser umgebenes Eisen oder Zink befand, in die Höhe stieg, so dass sich das Nivean allmählig in dem das Metall einschließenden Gefässe erhöhte, und ich suchte davon eine Erklärung zu geben, wie sie die Thatsache, so wie sie damals bekannt war, zo verlangen schien. Diese Erscheinung ist nachher der Gegenstand emeuerter Unterauchungen gewesen, die, wie es scheint, gleichzeitig in Deutschland von G. Magnus *), und in Frankreich von Dntrochet.**), so wie später von Poisson ***) angestellt worden sind. Magnus hat diese Erscheinung auf eine andere Weise dargestellt.

A ist eine am unteren Ende mit B C. einer feuchten Blase zugebundene Glasrühre, die bis B mit
einer Flüssigkeit gefüllt ist und in einem weiteren Gesäs CD

steht, welches eine andere Flüssigkeit enthält, deren Niveau ee ist. Enthält die Röhre A eine

^{°)} Poggend. Annal. X. 153.

[&]quot;) Annales de Ch. et de Ph. XXXV. 393.

^{•••)} A. a. O. Dutroch. u. Poiss. Abhandl. findet man susanmen in Poggend. Ann. XI. 134, 188.

Salzauflüsung und das Gefäß CD reines Wassen, so erhöht sich allmählig das Niveau B, und zwar nm so schneller, je grüßer die im Wasser in A aufgelöste Menge von Salz ist. Ist der Stand der Flüssigkeiten umgekehrt, so sinkt das Niveau B und ee steigt. Enthält A eine Auslösung von einem anderen Salz, als das in CD ausgelöste ist, so steigt das Niveau in der Flüssigkeit, welche im Verhältnis zum Wasser die grüßte Quantität von Salz enthält, und die Salze versbischen sich so, dass, obgleich die eine Auslösung vorzugsweise sich über die andere zu erheben scheint doch auch die letztere in entgegengesetzter Richtung durch die Blase geht, his das Gemenge auf beiden Seiten der Blase gleichsbrinig geworden ist. Die Ursache dieser Erscheinung ist, mach der von Magnus gegebenen Erklärung, folgende: die Anziehung zwischen den Theilen einer Salzauflösung ist zusammengesetzt aus den gegenseitigen Anziehungen des VVassers und des Salzes und ihren Anziehungen zu ihren kleinsten Theilchen für sich; diese vereinigte Attraction ist also größer, als die Attraction zwischen den Partikeln des Wassers unter sich, woraus folgt, das reines Wasser durch die capillaren Canäle der Blase leichter gehen muss, als die Salzauflösung. Wenn aber die Membran zwei Flüssigkeiten von einander trenat, die von so ungleicher Attraction zwischen ihren Theilchen sind, und die zu ihren Theilehen unter sich und zu der Membran Attraction haben, so folgt daraus, dass sie mit ungleicher Kraft in die Poren der Membran eingezogen werden, und folglich im Verhältniss hierzu mehr von der einen Seite nach der andern, als in umgekehrter Richtung einfliesen müssen. Die

Abbandlung von Poisson giebt hiervon eine sehr einfache und klare Demonstration, auf die ich verweisen muss. Dutrochet, der, vermuthlich ohne Kenntniss von Fischer's früherer Angabe, diese Erscheinung bemerkte, hielt sie anfangs für eine dem organischen Gewebe eigenthümliche Eigenschaft, und belegte sie, um ihr mehr Aufmerksamkeit zu verschaffen, mit eigenen Namen, nämhich Endosmose und Exosmose; nachher bemerkte er indessen, dass die Erscheinung auch bei dünnen, porösen, unorganischen Substanzen, wie z. B. Scheiben von Thonschiefer, dünnen Scheiben von gebranntem Thon u. s. w., statt habe; er hält sie aber nicht für eine Folge von Capillarität, sondern von einer noch unerforschten Wirkung der Electricität, und führt, als Beweis gegen Poisson an, dass Eiweiss und Wasser, in getrennten Schichten in einem Gefälse zusammengebracht, sich in der Ruhe nicht vermischen, dass diess aber geschehe, sobald eine Membran dazwischen liege. Diels lässt sich indessen sehr gut daraus erklären, dass des Eiweis eine sohr schwer fliesende Flüssigkeit ist, die sich wohl langsam won selbst mit Wasser vermischt, wobei aber das Bostreben der Membran, die Elüssigkeit in ihren Poren in's Gleichgewicht zu setzen, die Bewegung beschleunigt.

Was dagegen das von Fischer zuerst beschriebene Phänomen betrifft, so scheint dabei eine gans entgegengesetzte Richtung im Gang der Flüssigkeiten statt zu haben, denn bei Fischer's Versuch enthielt die Röhre A Wasser und ein bineingebrachtes Stück Zink oder Eisen, und das Gefäß CD eine Säure oder ein vom Eisen oder Zink reducirbares Metallsalz, und bier erhöhte

sich in entgegengesetzter Ordnung das Wasser-Niveau in der Röhre. Magnus hat dieses Verhalten untersucht und gezeigt, dass wenn das eingebrachte Metall nicht bis zur Blase-reicht, seine Gegenwart in dem zuvor erwähnten Verhältnis nichts ändert, wenn es aber auf der Blase liegt oder sie sonst berührt, so erstreckt sich die Absetzung des reducirten Metalls durch die Blase hindurch, und diese steht nun auf beiden Seiten mit einem der beiden durch Contactselectricität entgegengesetzten electrischen Metallen in Berührang, wobei durch die electrische Vertheilung das Metall in der salzreicheren Flüssigkeit ausgefällt und Sauerstoff und Säure dorch die Electricität zum Eisen oder Zink geführt werden, und daselbit bald eine Auflösung bilden, welche die Ursache der Erhöhung des Niveau's wird. Auf eine analoge Art möchte wohl auch die von Fischer beanerkte Thatsache zu erklären sein, dass wenn die innere Flüssigkeit Wasser war, in das ein Metall gestellt wurde, und die äussere eine freie Säure, das Niveau sich inwendig um so schneller und höher eihob, je electropositiver das eingesetzte Metall gegen die negative Säure war, d. k. je schneller sich in der Flüssigkeit ein Metallsals bildete.

Elasticitat

Lagerhjelm * Y hat auf Kosten der Brukssester Körper. Societät Versuche über die Eigenschasten des Eisens angestellt, die zwar hauptsächlich die Ausmittelung der Frage bezweckten, welchen Einstels die verschiedene Gewinnungsweise des Eisens auf

⁾ Försök att bestämma valsadt och smidt jerns täthet, jemnhet, smidbarhet och styrka. T. I. II. Stockholm 1827.

sine Gite, hinsichtlich seiner Verschiedenen prakuchen Anwendung, haben könne, die aber doch, de sie mit Genzuigkeit angestellt worden sind, sich manches Resultat geben mußten, welches sich in rein wissenschaftlicher Hinsicht von Intereses ist.

Die Metalle sind im Allgemeinen bekanntlich merhalb gewisser Gränzen vollkommen elastisch md außerhalb dieser Gränsen dehnbar. Wenn ene Metallstange mit einem Ende an einem unbeweglichen Gegenstand befestigt ist und am andem Ende eine Krast die Stange zu verlängern sicht, so wird dieselbe um ein Gewisses verlänpert, und swar um so mehr, je größer die Krast it So lange diese Kraft eine gewisse, von der Natur und dem Querschnitt der Metallstange ablängige Größe nicht übersteigt, nimmt die Stange, Mich ausgehobener Wirkung der Kraft, vollkommen ihre frühere Länge wieder an. Wird aber Le Krast über diese Grüsse verstärkt, so nimmt E Stange nicht mehr ihre frühere Gestalt an. sie bleibt ausgestreckt. Das Maximum von Last, welches sich anwenden lässt, ohne dass das Metall sein Vermögen, auf die früheren Dimensonen zurückzukommen, verliert, ist das: was die die des Metalles ausmacht; und die Verlängerung, welche die Stange durch dieses Irali-Maximum erleidet, und wodurch man also effahrt, wie viel die Stange ohne bleibende Strekbag zu erleiden verlängert werden kann, wird de Elasticitäts - Gränze genannt. Innerhalb dieser Gränze sind die Metalle vollkommen elastisch, and ihr Widerstand wächst in demselben Grade, vie die auf sie einwirkende äussere Krast, welcher ach die Verlängerung der Stangen sehr nahe

proportional ist. Die Zahl, welche dies Verhältniss zwischen der Ausziehung und der zu ihr erforderlichen Kraft ausdrückt, wird ElasticitätsCoöfficient oder Elasticitäts- Modulus genannt.
Ansserhalb der Elasticitätsgränze bewirkt die änsere Kraft eine bleibende Gestaltveränderung; das
Metall verlängert sich in der Richtung, in welcher
die Kraft wirkt, und sein auf dieser Richtung senkrechter Querschnitt nimmt in demselben Maasse
ab. Diese Eigenschaft, welche auf eine Verschiebbarkeit der Theilchen hindeutet, macht die
Dehnbarkeit der Metalle aus.

Die Aufsuchung des Zusammenhanges zwischen diesen Eigenschaften ist eine interessante
Aufgabe in der physikalischen Moleculartheorie;
sehen wir jetzt, welchen Beitrag die Lagech je Imschen Versuche zur Lösung dieser Aufgabe gelicfert haben.

Die Versuche wurden mit Eisenstangen, die ungefähr & Decimalsoll im Durchmesser hielten, angestellt, und zwar auf vier verschiedene Weisen, nämlich durch Ziehen, Biegen, Drehen und Strecken. Die Beschreibung der verschiedenen Vorrichtungen, die hierbei zur Gewinnung scharfer Resultate angewandt wurden, möchten wohl schwerlich ohne Zeichnung zu verstehen sein, und muss daher hier wegbleiben. Von diesen Methoden ist die der Aussiehung unstreitig die zaverlässigste, weil man durch sie das Verhältnis swischen der Verlängerung und der Kraft geradezu erhält, während dagegen dasselbe aus den drei übrigen Beobachtungsarten erst durch eine weitläustige Berechnung zu erhalten ist. Lagerhjelm ist der erste, welcher diese directe Methode angewandt hat. - Die Verlängerungen sind vernittelst eines Katerschen Stangensickels beob-

Versiche gehört das! das alle Arten von Eisen, sie mögen kart, weich oder brüchig sein, denselben Grad von Elesticität zu besitzen scheinen, d. h. das alle Eisensorten, bei gleichen Dimentionen und ihnerhalb der Elasticitäts - Gränze, hich eine gleiche Kraft allemal eine gleiche Aussichung effeiden. Zwar haben die Versuche bei verschiedenen Stangen kleine Ungleichheiten in dem Werthe des Elasticitäts - Goöfficienten zu erkennen gegeben; allein es ist schwer zu entscheiden, in wie weit dies nur von einer mangelhasten Homogenität der angewandten Eisenstangen kerthet. Der Goöfficient schwankte im Mittel aus swischen 1033 und 1697.

Auch die Härtung scheint keinen Einflus auf die Elasticität zu haben. Es wurden nämlich zwei Stimmgabeln von gleichen Dimensionen und aus derselben Stahlsorte verfortigt, so dass sie beim Auchlagen denselben Ton gaben. Als hierauf die eine gehärtet wurde, gab sie dessen ungeachtet denselben Ton wie die andere, was doch nicht gescheben konnte, wenn die Elasticität eine Verinderung durch den Härtungsprocess erlitten hätte.

Man hat wüher allgemein angenommen, das, mechalb der Elasticitäts-Grünze, die Ziehkrast der dach sie bewirkten Ausziehung genau proportiomi sei. Lagerbjelm's Versuche haben, und wie es scheint ganz bestimmt, eine kleine Variation in dem Elasticitäts-Größicienten zu erkenten gegeben, so dass, wenn man sich der Elasticitäts-Gränze nähert, die Aussiehung ein wenig geninger wird, als es nach dem angegebenen Ver-

hältnisse zu der Ziehkraft sein sollte. Diels ist theils durch directe Ausziehungsversuche, theils durch Schwingungsversuche bewiesen worden.

In der Elasticitäts-Gränze haben die Versuche bedeutende Schwankungen gezeigt, eben so wie in der absoluten Stärke, welche beide zufolge der Beobachtungen einander nahe proportional sind, wie sie auch sein müssen, im Fall der Elasticitäts - Coëssicient nur unbedeutend variert. Das harte Eisen besitzt eine größese Elasticitäts-Gränze, als das weiche, eben so wie es auch eine größere absolute Stärke besitzt, obgleich die Elasticität bei beiden wiederum gleich ist. Wenn eine Stange ansgestreckt wird, bleibt swar ihre Elasticität unverändert, aber die Elasticitäts-Gränze ist bedeutend erweitert, und mit dieser hat auch die absolute Stärke zugenommen. Diess ist die Ursache, weshalb ein Eisendrath, welcher durch einen Drathzug gegangen ist, im Verhältnis zu seinem Durchmesser eine größere Stärke besitzt, als geschmiedetes Eisen; eine Beobachtung, welche schon Seguin gemacht und sur Errichtung von weniger hängenden Eisendrath-Brücken angewandt hat.

VV as die Dehnbarkeit betrifft, so hat Lagerhjelm als Maas derselben die Kraft angemommen, welche ersordert wird, um eine Stange von gegebenen Dimensionen um ein gewisses Stück zu strecken. Dieses Maas mus natürlicherweise bei den verschiedenen Eisenarten sehr ungleich ausfallen. Als Gränze der Dehnbarkeit hat er die Verlängerung genommen, welche eine Stange ohne Zerreisung ertragen kann. Zwischen dieser Gränze und der Elasticitäts-Gränze hat er ein sehr einsaches Verhältnis beobachtet. VVenn

A das Stück ist, um welches die Stange beim Zeneisen gestreckt wird, und C die Elasticitäts-Griese derselben beseichnet; so ist

C.V A == Constans.

Wie suvor bemerkt ist, scheint die Bereitugsart des Eisens keinen, oder wenigstens nur einen höchst unbedeutenden Einfluß auf die Elaticität desselben auszuüben; dagegen hat die Bereitugsart bestimmt einen Einfluß auf die absolute Stärke, auf die Homogenität und Dehnbarkeit des Eisens. Lagerhjelm's Versuche haben, limichtlich dieses für die Behandlung des Eisens wichtigen Gegenstandes, mehrere bestimmte Reultate gegeben; es ist aber durchaus nöthig, in dem VVerke selbst nachsusehen.

Lagerhjelm hat auch, bei dem Zerreissen ther Eisenstange, eine merkwürdige Veränderung n dem specifischen Gewichte derselben bemerkt. Le fand nämlich, dass das specifische Gewicht an der Stelle, wo die Stange abris, und wo also deselbe verhältnissmässig die größte Streckung er-Men hatte, geringer war, als an andern Stellen. Der Versuch wurde bei mehreren Stangen wiedenolt und immer mit demselben Resultate. Im Mittel war das spec. Gew. bei, dem ungestreckten Esen = 7,821, und an dem abgerissenen Ende =7,777. Diess ist um so sonderbarer, weil an der Stelle, wo das Eisen abreisst, immer eine bedeutende Wärme-Entwickelung statt findet, und des voraussetzen ließe, dass das Eisen hier dichter värde.

Poisson ist seinerseits durch eine mathemaische Untersuchung dieses Gegenstandes auch un dem Schluß gekommen, dass bei der Auszieung eine Volumvergrößerung stattfinde, und zwar dadurch, weil der Querschmitt des ausgezogenen Stücks sich nicht in dem Grade vermindert, in welchem die Längendimension zunimmt*). Roisson, welcher eine mathematische Formel zur Berechnung der Größe dieser Volumveränderung gegeben hat, stützt sich hiebei auf einen Versucht von Gagniard de la Tour, der aber nicht so entscheidend ist, wie der von Lagerbjelm.

Außer den Versuchen tiber die Elasticität des Eisens hat Lagerhjelm auch die des Kapfors, Silbers und Bleis durch Schwingungen untersucht. Die Resultate dieser Versuche zeigen, dass das Eisen ungefähr 14 Mat elastischer ist als das Kupfer, 24 Mal elastischer als das Silber, und 10 Mal elastischer als das Bleis

Endlich hat Lagerhjehm bei diesen Metallen auch einen Vergleich angestellt zwischen dem direct erhaltenen Werth für ihre Elasticität und dem, welchen man aus dem akustischen Verhalten derselben ableiten kann **). Es ist nämlich bekannt, dass die Schnelligkeit; mit welcher sich der Schall in einem Körper fortpflaust, hauptsächlich auf dieser Elasticität beruht, so dass man aus derselben die Fortpflätzungsgeschwindigkeit desselben durch eine einfache Formel berechnen kann, wenn man die geringe Beschleunigung vernachläßigt, welche in der Schnelligkeit dadurch. entsteht, dass vermöge der Condensationen bei den Schallvibrationen etwas Wärme frei wird, Diese Beschleunigung kann bier um so eher vernachlässigt werden, als sie bei den starren und flüssigen Körpern weit geringer ist, als bei den Gasen.

^{*)} Ann. de Ch. et de Ph. XXXVI. 384.

^{**)} K. Vetensk. Acad. Handling. für 1827.

Es ist serner bekannt, dass wenn eine Stange von einem starren Körper mit einem ihrer Enden beestigt und darauf in longitudinale Ersitterungen versetzt wird, die zur Vollbringung einer Schwinsog nöthige Zeit genau derjenigen gleich ist, wiche der Schall gebraucht, um die Stange der länge nach zu durchlaufen. Aus dem Tone also, velchen die Stange in diesem Falle giebt, erhält man genau die Fortpflanzungsgeschwindigkeit, und biglich kann man auch aus dem Tone der Stange de Elasticität derselben berechnen. Versuche ther die Töne, welche mehrere starre Körper geben, wenn man sie in longitudinale Schwingungen versetzt, sind fetiber von Chladni und Savart angestellt worden, und unter amdern haben ze anch diese Tone bei Eisen-, Kupfer- und Sherstangen untersucht. Der Vergleich, welchen Lagerhjelm zwischen der aus diesen Tönen brechneten, und der durch seine Versuche ge-Indenen Elasticität angestellt hat, seigt eine so genaue Uebereinstimmung, wie man sie nur wünschen kann, und giebt sugleich einen kräftigen Beveis von der Richtigkeit der mathematischen Theorie der Schallsortpslansung.

Lagerhjelm's Versuche geben, wenn man die Schiffpfund zur Gewichtseinheit und die Decinalquadratlinie zur Flächeneinheit annimmt, für die Eisen den Elasticitäts-Coëfficienten == 1070-Eine Berechnung von Savart's Versuche über die Töne von Eisenstangen geben denselben == 1033.

Beim Kupser gaben Schwingungsversnehe den Geöfficienten 695, die Berechnung der Savart'schen Tonversuche dagegen 677.

Beim Silber gaben Schwingungsversoche den Goësscienten 443; aus der Berechnung der Chlad-

ni schen Versuche über die Töne einer Silberstange findet man ihn ==461.

Die solgende Tasel enthält die Elasticitäts. Coëssicienten mehrerer Körper, wie sie Lagerhjelm theils aus seinen und Anderer Versuchen über die Elasticität, theils durch Berechnung der Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Schalls gefunden hat.

Stabeisen 1070 . . Lagerhjelm

686 . . Lagerhjelm Kupfer

Gnseisen 658 . . Tredgold

Messing, gezogen 522 . . Savart und Chladni

Silber 443 . . Lagerbjelm

-Glas 368 . . Chladni

Messing, gegoss. 325 . . Tredgold .

118 . . Lagerbjelm Blei

Wasser · 108 . . Colladon u. Sturm...

Hienach scheint es also, dass das Eisen zum wenigsten 10 Mal elastischer ist als das Wassen.

Metallolde. Neue Methode Stickgas zu bereiten.

Soubeiran *) hat eine ganz einfache Bereitungsmethode des Stickgases angegeben, die darin besteht, dass man ein Gemenge von 2 Th. Salpeter und 4 Th. Salmiak in einer Retorte erhitzt. Man erhält dabei ein Gemenge von Stickgas, Chlor, Salzsäure und salpetrichter Säure; wird dasselbe über Kalkmilch oder schwacher Kalilauge aufgefangen, so werden die letzteren Gase. aufgenommen und das Stickgas rein erhalten.

Neue Verbin- "

Bei Zersetzung der phosphorichtsauren Salze, dung von die ein Atom Krystallwasser enthalten, d. h. worin Wasserstoff, der Sauerstoff des Wassers, halb so groß wie der der Base ist, bildet sich eine eigene Art von

Phos

^{- °)} Journal de Pharmacie XIII. 332.,

Phosphorwasserstoffgas, welches in seiner Zusammensetzung der Phosphorsäure proportional ist, velches sich nicht von selbst an der Lust entzündet, aber seinen Phosphorgehalt beim Verbreinen n offener Luft und durch seine zersetzende Einwiking auf Metallsalze zu erkennen gibt. gelang Rose nicht, dieses Gas so rein zu erhalen, dass sich seine Eigenschaften bestimmt ausnitteln ließen, und seine Selbstständigkeit außer allem Zweisel gesetzt werden konnte. Es besteht aus PH5. Es sind eigentlich die Blei- und Zinnenydolsalze, welche die zur Bildung dieses Gases nothwendige Zusammensetzung haben. Das Bleisak z. B. besteht aus Pb2P+H. Wird dieses Salt der trocknen Destillation unterworfen, so wird es so zersetzt, dass sich die Hälfte davon is phosphorsaures Bleioxyd umwandelt, indem die plosphorichte Säure den ganzen Wassergehalt des Salzes zersetzt. Die andere Hälfte wird dann » sersetzt, dals aus der phosphorichten Säure dem Phosphor frei wird, der sich mit dem Wasserstoff des Wassers vereinigt, während die Säure mit dem Sauerstoff desselben Phosphorsäure, und bese ein basisches Salz bildet. Dabei werden aus 5Pb'P+H, 2Pb'P+2Pb'P+PH' gebildet, so des der geglühte Rückstand aus 2 Atomén neutalem und 2 Atomen basischem Salz besteht.

Der neue, zur Klasse der Salzbilder gehö- Brom. mende Körper, dessen Entdeckung, durch Balard, Fundorte ich im vorigen Jahresh. p. 102. anzeigte, ist, außer den dort angegebenen Arten des Vorkommens and Fundorten, von Kindt und Wöhler *), so

desselben.

[&]quot;) Poggend. Annalen X. 509. Berzelius Jahres-Bericht. VIII.

wie von Kastner*) im Wasser der Ostsee, und von Hollunder **) in Begleitung von Jod in einem Zinkerz, welches bei Königshütte in Oberschlesien verarbeitet wird, und worüber das Weitere später in der mineralogischen Abtheilung angeführt werden wird, aufgefunden worden.

Darstellung des Broms.'

Eine abgeänderte und vielleicht verbesserte Methode, aus der Mutterlauge von Salzquellen, die gewöhnlich Brommagnesium enthalten, welches beim Abdampfen, wie das Chlormagnesium leicht zersetzt wird, Brom abzuscheiden, ist von Desfosses ***) angegeben worden. Er vermischt die eingekochte Salzlauge, nachdem das Kochsalz herauskrystallisirt ist, mit Kalkhydrat und kocht sie damit, um die Talkerde auszufällen, worauf sie filtrirt wird und sich ohne Verlust abdampfen lässt. Sie kann hierauf, nach gehörig ger Concentration, entweder nach Balard's Methode mit Chlor und Aether behandelt oder mit Braunstein und etwas Salzsäure destillirt werden. wobei man an den Retortenhals eine langhalsige und künstlich abgekühlte kleine Vorlage anlegt, und die Operation unterbricht, sobald die Flüssigkeit aufkocht, wo sich sogleich der gefärbte Dampf zu zeigen aufhört.

Éigenschaften des Broms.

Balard hatte angegeben, dass sich das Brom noch bei — 18° slüssig erhalte. Serullas +) und Liebig ++) haben angegeben, dass es zwischen — 18° und 20° erstarre und hart werde,

^{*)} Kastner's Archiv XII. 256.

[&]quot;) A. a. O. 244.

^{***)} Journal de Pharm XIII. 257.

⁺⁾ Annales de Ch. et de Ph. XXXIV. 96.

^{††)} Jahrb. der Ch. u. Ph. I. 102.

se dass es sich zerbrechen oder zerstossen lasse. Liebig bestimmt seinen Krystallisationspunkt bei -25°. Er fand dasselbe blättrig krystallinisch md an mehreren Stellen von bleigrauem, metalli- ' schen Ansehen; bei -12° war es großentheils noch nicht wieder geschmolzen. De la Rive ¿ į. *) hat gefunden, dass Brom die Electricität nicht leitet, dass aber seine Auflösung in Wasser. gan gut leitet und dabei zersetzt wird, indem ach am + Drath Saverstoffgas und am - Drath Wasserstoffgas entwickelt, ohne dass sich Bromvasserstoffsäure bildet, was auch mit Jod, aber nicht mit Chlor der Fall ist, welches letztere Chlorwasserstoffsäure gibt. Wird eine Verbindang von Bromjod in Wasser aufgelöst, und der Latladung der electrischen Sänle ausgesetzt, so geht das Jod zum negativen und das Brom zum positiven Pol, so wie diess in Folge ihrer electrodenischen Verhältnisse geschehen muss. Man icht diess leicht aus ihrer verschiedenen Wirkung of Starke, die von Jod blau, von Brom braunwird; löst man Bromjod in Stärke-Auflösung m und lässt sie durch die Säule zersetzen, so wid die Flüssigkeit um den negativen Pol blau and um den positiven rothgelb.

Die Schmedes'sche Apotheke in Kreutznach wekaust die Unze Brom für 3 Thaler 10 Gr. **), was dass also dieser neu entdeckte Stoff stür einen wisigen Preis in hinlänglicher Menge zu haben ist. Ganz gewiss wird er für die chemische Analyse von großem Werth, vorzüglich bei der exseten Analyse kohlenstosschaltiger Metallverbindun-

Verkatifs-Preis vom Brom.

^{&#}x27;) Annales de Ch., et de Ph. XXXV. 160.

[&]quot;) Jahrbuch der 'Ch. u. Ph. III. 253.

gen, wie Gusseisen, Stahl u. dgl., wobei die Anwendung von Chlor so unbequem war, und die von Jod, wegen seiner geringen Sättigungscapaeität, so kostbar, und hinsichtlich seiner starren Form auch mit Schwierigkeiten verknüpst, wenn man seine absolute Reinheit ohne nochmalige Sublimation bestimmen wollte.

Jod.
Darstellung
desselben.

Für die Ausziehung des Jods aus der Mutterlauge von Kelp hat Soubeiran *) eine, wie es scheint, sehr beachtungswerthe Verbesserung angegeben, durch deren Anwendung auch Mutterlaugen mit sehr geringem Jodgehalt benutzt werden können. Sie besteht darin, dass man das Jod durch schwefelsaures Kupferoxyd ausfällt; da aber dieses Metall die Eigenheit hat, kein Jodid, sondern nur ein Jodür zu bilden, so wird dabei die Hälste vom Jod in der Flüssigkeit frei. Zur Ausfällung des frei gewordenen Jods wird die Flüssigkeit mit dem Kupsersalz im Ueberschuss und mit Eisenfeilspähnen vermischt, wodurch eine neue Menge von Jodür entsteht, das mit metallischem Kupfer niederfällt und von den überschüssigen Eisenseilspähnen leicht abgeschlämmt werden kann. - Ich habe- gefunden, dass diese etwas complicirte Ausfällung sich mit der größten Leichtigkeit auf einmal bewirken lässt, wenn man 1 Th. krystallisirten Kupfervitriol und 21 Th. gewöhnlichen Eisenvitriol auflöst, und von dieser Auflösung so lange in die Mutterlauge tropft, als noch ein weißer Niederschlag entsteht. Das Jodnatrium verwandelt sich dadurch in schweselsaures Natron, während sich das Eisenoxydulsalz in neutrales schweselsaures Oxydsalz auf Kosten einer Portion

^{*)} Journ. de Pharm. XIII. 421.

Kupferoxyds oxydirt, dessen Kupfer sich mit der Portion Jod veremigt, die bei Soubeiran's Versuch erst bei Zusatz von metallischem Eisen ausgefällt wird. - Das niedergefallene-Kupferjodur wird abfiltrirt, ausgewaschen und getrocknet, und kann nun entweder mit Schwefelsäure und Braunstein zersetzt werden, wobei jedoch mit dem Jod': sugleich Wasser übergeht, oder mit Braunstein allein, auf die Weise, dass das Gemenge in einer passenden Retorte mit Vorlage, die gewechselt werden kann, erhitzt wird. Zuerst geht Wasser über; nachdem diess ausgehört hat, wechselt man die Vorlage und erhitzt dann das Gemenge bis su vollem Weissglüben. Das Kupfer oxydirt sich dann auf Kosten des Braunsteins und das Jod sublimirt sich in trockner Gestalt in der Vorlage. Statt des Braunsteins kann mani auch Eisenoxyd nehmen. In der Retorte bleibt eine Verbindung der beiden Metalloxyde zurück.

Ansangs hatte man angegeben, dass das Chloriod in dem Grade alle Eigenschaften vom Brom habe, dass man wohl Ursache habe, das Brom für eine ähnliche Verbindung zu halten. Vogel*) sand bei einer näheren Untersuchung hierüber, dass sie sich allerdings in der Farbe, im Geruch und Löslichkeit im VV asser einander sehr ähnlich sind, dass aber z. B. eine geringe Menge von schwefbichter Säure die Auslösung des Chlorjods schwarzbraun färbt und Jod ausfällt, dagegen aber die Farbe der Bromauslösung ohne allen Niederschlag gänzlich vernichtet. Auch die kaustischen Alkalien und alkalischen Erden schlagen, in geringer Menge zugesetzt, Jod aus dem Chlorjod nieder,

^{&#}x27;) Kastner's Archiv. X. 119.

verändern aber das Brom auf keine andere VVeise, als dass es durch eine hinreichende Menge Alkalis die Farbe gänzlich verkiert. Letzteres ist swar auch mit dem Chlorjod der Fall, aber erst nachdem durch geringeren Zusatz Jod ausgeschieden war.

Jodsch wefel.

Henry d. j. *) fand bei Versuchen mit dem Jodschwefel, dass außer der von Gay-Lussate entdeckten Verbindung, die aus 2 At. Jod und 1 At. Schwefel, SI², besteht, noch eine andere, weit bestimmter krystallinische entstehe, wenn man ein Atomgewicht von einem jeden zusammenschmilzt.

Fluor.

Schon vor mehreren Jahren bat Kuhlmana einige Versuche tiber die Zusammensetzung der Flussäure angestellt, die er nun bekannt gemacht hat **). Er leitete Dampfe von wasserfreier Schweselsäure über flassauren Kalk, welcher in einer Röhre von Platin glühte. Er wurde dadurch nicht zersetzt und keine Spur von Flussäure entwickelt; als er aber den Dampf von wasserhaltiger Schweselsäure über den glühenden Flossspath leitete, worde er sehr leicht zersetzt. Das Resultat dieses Versuchs gehört natürlicherweise zu denjenigen, welche, bei der Frage über die Natur der Flussäure, für die Meinung sprechen, dass die Flussäure eine Wasserstoffsäure sei, und welche jetzt die am allgemeinsten angenommene zu sein scheint.

Kohlenstoff.
Zersetzung
von Kohlenwasserstoff
durch verminderten
Druck.

Gordon ***) hat die sonderbare Erschei-

^{*)} Journ. de Pharm. XIII. 404.

Bulletin univers. des Sciences. Scienc. math. Juill. 1827. pag. 70.

^{***)} The quaterly Journal of Scienc. I. 204.

angewandte Gas, wenn es aus einer feinen Oeffang aus einem Gefäse strömt, in welchem es mit einer Pression von 27 bis 30 Atmosphären zusammengedrückt ist, auf ein dagegen gehaltenes Papier einen schwarzen Russ absetzt, welcher keine reine Kohle, sondern eine sein zertheilte, pechartige Substanz ist, wie die, welche sich bei der trocknen Destillation bildet. Es ist nicht ausgemacht, ob sich diese Substanz aus dem Gase in Folge seiner Zersetzung absetzt, oder ob sie Rauch ist (denn sie ist im Russ enthalten), welcher sich in dem comprimirten und also sehwereren Gase langsamer absetzt. Diese Erscheinung verdient auf jeden Fall eine nähere Untersuchung.

Im Jahresh, 1825 p. 84. erwähnte ich eines von Serullas entdeckten Kürpers, den er aus Jed, Kohlenstoff and Wasserstoff zusammengesetzt glaubte, nied von dem Taddei zu zeigen suchte, dass er Jodkoblenstoff-ohne Wasserstoff sei. Diese Substanz batte eine um so größere Ansmerksamkeit gewonnen, da Faraday eine ähnliche Verbindung mit anderen Eigenschaften, aber von gans derselben Zusammansetzung, wie se Serullas angab, entdeckt hatte. Diess ist sun durch einige Versuche von Mitscherlich *) in's Klare gebracht worden; derselbe hat bewiesen, dass dieser Körper Jodkohlenssoff ist. Man erhält ihn durch Vermischen einer Auflösung von Natron - oder Kalihydrat in Alkohol mit einer Anflüsung von Jod in Alkohol. Das Alkali wird durch den Wasserstoff des Alkohols reducirt und in Jodkalium oder Jodnatrium verwandelt, wäh-

Jodkohlenstoff.

^{*)} Poggend. Annalen-XI. 163.

rend sich der Kohlenstoff des Alkohols mit einem anderen Antheil Jod zu Jodkohlenstoff verbindetr VVird dieser Körper bei einer höheren Temperatur mit Kupfer, Eisen oder Quecksilber behandelt, so bekommt man ein Gemenge von einem Jodmetall mit Kohle, und es entwickelt sich kein VVasserstoffgas oder wasserstoffhaltiges Product. VVird er mit Quecksilberchlorite vermischt und destillirt, so geht die Flüssigkeit über, welche Serullas durch Behandlung dieser Substanz mit Chlorphosphor erhielt (Jahresb. 1826, p. 65.), und die also ebenfalls nur Jodkohlenstoff ist.

Bromkohlenstoff. Serullas hat gefunden *), dass wenn man in ein cylindrisches Glasgesas 2 Th. Brom brings, und hierzu nach und nach 1 Th. krystallinischen Jodkohlenstoss fügt, sie sich mit hestiger VVärme-Entwickelung und Zischen zersetzen, indem sich Bromkohlenstoss und Bromjod bilden. Letzteres ist in VVasser löslich, und der Bromkohlenstoss kann vermittelst einer schwachen Kalilauge von überschüssigem Brom besreit werden. Er ist sarblos, schwerer als VVasser, erstarrt bei +5° bis 6°, und wird hart und krystallinisch wie Campher. Er hat einen eigenthümlichen, durchdringenden, ätherartigen Geruch und süssen Geschmack, welchen er auch dem VVasser, worin er etwas auslöslich ist, mittheilt. Er ist sehr slüchtig.

Serullas fand ferner, das Brom das ölbildende Gas condensirt, und damit ein süsschmekkendes, ätherartiges Product bildet, welches dem vorhergehenden so ähnlich ist, das sie Serullas für identisch hält, was jedoch wahrscheinlich unrichtig ist.

Annales de Ch. et de Ph. XI. 163.

Serullas hat eine Untersuchung über die Chlorcyan. Verhindung angestellt, die zuerst von Berthollet entdeckt, nachher von Gay-Lussae näher bewhieben, und anfangs exydirte Blausäure, nachher Chlorcyansäure und zuletzt Chlorcyan genannt worden ist *). Die Darstellung derselben gibt Serullas folgendermassen an: In eine größere, mit Chlorgas gefüllte Flasche bringt man gepulwites Cyanquecksilber, und zwar 1,5-1,6 Gramm af 10 C. Zell Gas, beseuchtet es mit Wasser zu mer breiigen Masse (denn in trockner Gestalt indet keine Einwirkung statt), und stellt das Game an einen dunkelen Ort, weil im Tageslette andere Producte untstehen. Nach 10 bis 12 Stunden ist die Zersetzung vor sich gegangen, Hälfte des Chlorgases hat sich mit dem Queckaber vereinigt und die andere Hälfte mit Gyan. Die neue Verbindung ist gasförmig und nimmt Raum des Chlorgases ein. Man kühlt nun E Plasche in einem Gemenge von 2 Th. Eis and 1 Th. Kochsals ab, wodurch sich das Chlorgangas auf die innere Seite des Glases in Krysalen condensirt. Um nun das anfangs zugetette Wasser zu fixiren, setzt man Chlorcaloium in kleinen Antheilen hinzu, verschliesst dann die Phyche wieder und nimmt sie heraus, so dass ich die Masse wieder erwärmt, wobei das Kalkak das Gas trockhet, welches man, nach mehrbeiger Einwirkung, wieder zum Krystallisiren ablihlt; man giesst dann abgekühltes Quecksilber n die Flasche und versieht diese mit einem Kork einer Gasleitungsröhre. Hierauf erwärmt man de Flasche gelinde, wodurch das Chlorcyan wie-

[&]quot;) A. a. O. XXXV. 991: 837.

der gassörmig wird und als Gas über Quecksilber ausgesangen werden kann. — Die Behandlung mit Chlorcalpium scheint vereinsacht werden zu können, wenn man, nach der ersten Condensation des Gases, abgekühltes Quecksilber eingielst und das Gas dann durch eine Glasröhre leitet, die eine Strecke weit mit grob gestolsenem Polyer von Chlorcaleium angefüllt ist.

Dieses Gas hat folgende Eigenschaften: Es ist farblos, hat einen unerträglichen, stochenden Geruch, reist die Augen zu Thränen, und erregt an verwandeten Stellen der Haut Schmerzen. Bei -18° schießt es in langen, durchsichtigen Nadeln an, und hat dann, nach dem geringen Geruch dieser Krystalle zu untheilen, eine sehr geninge Tension. Bei -120-150 schmelzen sie, und bei + 200 kann ihr Gas vermittelst eines Drucks von 4 Atmosphären zu einer durchsichtigen, farbi losen Flüssigkeit comprimirt werden. Das Gas ist in Wasser auflöelich, melches sein 25 faches Volum davon aufnimmt; Alkohol absorbirt dieses Gas fast augenblicklich und nimmt sein 100 faches Volum davon auf; Aether dagegen nur 50 Nolus men. Von Wasser wird es nicht zersefzt und durch Kochen lässt es sich aus dieser Auslösung anstreihen, ein Umstand, der zur Isolirung des Gases anwendbar ist, und dessen sich auch schon Gay-Lussac bediente. Die Anslösung fällt nicht das salpetersaure Silber. Es wird von Salabat sen absorbirt und davon zerzetzt, und zwar aller Wahrscheinlichkeit nach so, wie sich damit jeder seiner Bestandtheile für sich verhalten haben würde. Setzt man zu einer Auslösung von Chlorcyan zuerst ein Eisenoxydulsalz, darauf Kali und zuletzt eine Sänre, so särbt sich die Flüssigkeit schon gleich anfangs die damals so genannte orydirte Blansäure erkannte. Man darf nicht mit dem Zusatz von Kali anfangen, weil sonst das Chlorcyan zersetzt wird. Das Jodcyan verhält sich ähnlich, aber bei diesem kann man das Albeit zuerst zusetzen. Nach der Analyse von Sernllas besteht das Chlorcyan aus einem Atom von jedem Element, CN-4-Cl, was suf 100 Th. 57,29 Chlor und 42,71 Cyan macht. Die Anflörungen des Chlorcyans wirken auf Thiere wie Gifte.

Setzt man, bei der Bereitung des Ghlorcyans, die Flasche, statt sie vor dem Tageslicht zu schätzen, dem directen Sonnenlicht aus, so geht die Zersetzung schon in 2 bis 3 Stunden vor sich, besonders wenn man dem Cyanquecksilber etwas mehr Wasser, als oben angegeben wurde, zusetzt. Es bildet sich dann ein ölartiger Körper, der sich auf dem Gase condensirt, herabstieset, and sich unter der Salzauflösung ansammelt; man sammelt ihn und wäscht ihn mit destillertem Wasser. Dieses Oel ist gelb und riecht wie Chlortyan; es ist in Wasser nicht auflöslich, ist giftig, sher wemiger als Chlorcyan, gibt mit Eisensalzen kein Grün, wird von Alkohol aufgelöst und darans durch Wasser wieder gefällt; aber das Gefälte ist nun nicht mehr dasselbe Oel, sondern bildet nun eine krystallinische, campberartige Substanz, die durch Zersetzung des Oels durch das Wasser entstanden ist. Dasselbe geschieht, wenn das Oel einige längere Zeit unter Wasser bleibt, wobei ein Gemenge von 3 Th. Stickgas und 1 Th. Kohlensäuregas weggeht, während sich dieselbe krystallinische Substans, die von Wasser aus der

Alkohol-Auflösung gefällt wird, bildet. - Was dieses Oel eigentlich ist, lässt Serullas unentschieden. Seine Versuche zeigen, dass es entweder betrachtet werden kann als Chlorcyan mit größerem Chlorgehalt, da es sich auch eben so gut bildet, wenn ein Gemenge von Chlorcyangas und Chlorgas in feuchtem Zustand dem Sonnenlichte ansgesetzt wird; oder als ein Gemenge von Chlorstickstoff mit Chlorkohlenstoff, letzterer auf-, gelöst in ersterem, wodurch dieser seine explodirende Eigenschaft verloren hat, gleich wie diels bei Vermischung von Schwefelkohlenstoff mit Chlorstickstoff der Fall ist. Die letztere Meinung hat Serullas als die wahescheinlichere angenommen, obgleich die giftigen Eigenschaften des Oels einen Cyangehalt darin anzeigen könnten. Er hat gekeigt, dass die zersetzende Wirkung des Wassers darin besteht, dass ein Theil Chlorkohlenstoff Wasser zersetzt, Kohlensäuregas bildet, und so viel Wasserstoff entwickelt, dass der Chlorstickstoff davon vollständig in Salzsäure und Stickgas verwandelt wird. Hierdurch entsteht das Stickgas und Kohlensäuregas. Ein Theil des auf diese Weise Irei werdenden Chlorkohlenstoffs nimmt feste Form an; zugleich aber bildet sich eine flüssige, saure Verbindung von Chlorwasserstoff und Chlorkohlenstoff von scharfem und stechen-Man erhält sie für sich, wenn dem Geruch. man das Oel über ein Gemenge von Chlorcalcium und Marmorstückchen destillirt, wobei unter starker Gasentwicklung zuerst diese saure Flüssigkeit übergeht und hierauf krystallisirter Chlorkohlenstoff sich sublimirt. Wird erstere noch einmal destillirt, so lässt sie noch eine Portion krystallinischen Chlorkohlenstoff zurück. Diese Flüssigkeit

ist farblos, stisslich und im Wässer unauflöslich, vekhes zwar nach längerer Zeit etwas Salzsäure ansieht, während etwas Chlorkohlenstoff anschießt; aber selbst durch Digestion mit Kali kan nicht der stechende Geruch und sein Gelak an Chlorwasserstoff weggenommen werden. An Papier bewirkt es einen schnell verschwindenden Fettsleck. Serullas hat diese Substanz micht so genau untersucht, als sie es zu verdiemen scheint. Wird ihr Dampf tiber erhitztes Eupler geleitet, so bildet sich Chlorkupfer, Kohle md Kohlenwasserstoffgas, welches letztere er von engemengter Salzsäure herleitet. Sie scheint in der That eine noch unbekannt gewesene Verbining von Chlorkohlenstoff mit Chlorwasserstoff a sein, denn es ist nicht einzusehen, warum eine Molse Einmengung von Chlorwasserstoffsäure nicht von dem Marmor, wortiber die Substanz destillirt vurde, sollte absorbirt oder von Wasser ausgevaschen werden. Serullas dagegen scheint diese Sabstanz hauptsächlich als eine flüssige Verbindong von Chlor und Kohlenstoff zu betrachten.

Bei den zur Hervorbringung des Chlorcyans angestellten Versuchen, bekam Serullas noch einge andere, aber nur unvollständig ausgemittelte Besultate, die ich in der Kürze angeben will.

a) Wird feuchtes Cyangas und Chlorgas (die trocknen Gase wirken nicht auf einander) dem Sonnenlichte ausgesetzt, so bildet sich, außer dem oben erwähnten gelben Oel, noch ein fester, harter, in Wasser unlöslicher Körper, der aromatisch riecht, sich in Alkohol und Aether auflöst, und weder Chlorkohlenstoff, noch einer der Chloräther ist. b) Leitet man im Dunkeln einen großen Ueberschuss von feuchtem Chlorgas in

Cyanwasserstoffsäure, so wird diese zersetzt, est bildet sich Salmiak, Kohlenexyd und Kohlensäure, aber zugleich entsteht ein in Wasser unlöslicher fester Körper, der einen stechenden, unangenehmen Geruch hat, in Alkohol löslich ist, und den men Geruch hat, in Alkohol löslich ist, und den nach dem Wassen mit Kalilauge und Wassen, nach dem Wassen mit Kalilauge und Wassen, nach dem Trocknen an der Luft Salzsäure entwickelt. Er ist von dem vorhererwähnten verschieden. Serullas will dieselben zum Gegenstand einer besonderen Untersuchung machen.

Bromcyan.

Eine dem Chlorcyan analoge Verbindung bildet auch das Brom. Dieses Bromeyan stellt Serullas *) auf folgende Weise dar: in eine kleine Retorte; deren Kugel man abwärts und in ein Gemenge von Salz und Eis, oder wenigstens in: mit Eis gemengtes Wasser hält, werden zuerst 2 Th. Gyanquecksilber, und hierauf 1 Th. Brom gebracht. Beide wirken mit großer Hestigkeit und Erwärmung auf einander, wodurch anfangs Brom verslüchtigt wird, welches aber bald wieder unrückfliesst. Es bildet sich hierbei Bromquecksilber und Bromcyan, welches letztere in dem Retortenhals höher herauf krystallisirt. Nachdem alle Einwirkung beendigt und die Farbe des Bromgases verschwunden ist, fügt man an die Retorte, nachdem man sie aus der Kältemischung genommen hat, eine Flasche, die stark abgekühlt wird, während man durch gelinde Wärme das Bromcyan aus der Retorte treibt. Es krystallisirt dann in der Flasche in farblosen, durchsichtigen Würfeln, und zuweilen auch in langen Nadeln. In seinen äusseren Eigenschaften hat es mit dem Jodcyan große Achnlichkeit, ist aber flüchtiger und

^{*)} Appales de Gh. et de Ph. XXXIV. 100.

von durchdringenderem Geruch. Bei 4-15° wird es gasförmig. Es ist sewohl in VVasser als Alkohol leichter als Jodcyan auflöslich. Nach Serullas wird es von Kali in, wie er es nennt, Hydrocyanate und Hydrojodate de potasse vervandelt, ohne daß er angibt, was, nach seiner Ansicht, aus dem Sauerstoff des VVassers wird, oder aus dem des Kali's, wenn man diese Substansen Cyankalium und Bromkalium nennt. Uebrigens bemerkt er, daß das Bromeyan sehr giftig sei, und daß die Versuche damit, wegen seiner Flüchtigkeit, ein beständiges Uebelbefinden bei ihm verursachten.

Im Zusammenhang hiermit will ich eine An- Neues Gas gabe über eine neue, aus Chlor, Kohlenstoff und Kohlenstoff Wasserstoff susammengesetzte Gasart anführen, und Wasserde von Thomson entdeckt sein soll *). Sie wird erhalten, wenn Holzspiritus (die bei der trocknen Destillation des Holzes erhaltene alkoholähaliche Flüssigkeit. Jahresb. 1826. p. 258.) durch Salpetersäure und Salzsäure zersetzt wird. Es entweicht dabei ein Gasgemenge, welches, nach Thomson, aus 0,63 Stickstoffoxydgas, 0,08 Stickgas und 0,29 von dem neuen Gase besteht. Sein spec. Gewicht ist 4,1757, und es besteht aus 2 At. Kohlenstoff, 4 At. Wasserstoff und 3 At. Chlor; Thomson nennt dasselbe Sesquichloride of carbobydrogen. Von dieser Entdeckung gilt dasselbe, was ich schon mehrmals von den Arbeiten dieses Chemikers sagte, dass sie zuvor von Anderen geprost werden muls, bevor sie als richtig ansunehmen ist

Ueber die schon längst bekannte Eigenschaft wasserfreie

Säuren.
Schwefelsäure,
wasserfreie
Schwefelsäure und
Schwefel.

^{*)} Phil. Magaz. and. Ann. of Phil. II. 152.

der wasserfreien Schweselsäure, Schwesel aufzulö sen und damit verschieden gefärbte Auflösunger zu hilden, ist eine nähere Untersuchung von Wach angestellt worden *). Nach seiner Bestimmong gibt 1 Th. Schwefel mit 10 Th. was serfreier Schweselsäure, bei Abhaltung der Luse feuchtigkeit, blaue Säure, 1 Th. Schwesel mil 6,66 Th. Säure eine grüne, und 1 Th. Schwese mit 5: Th. Säure eine klare, braune Auflösung die keinen Schwefel mehr auflöst. Da der Schwei fel in der blauen Auflösung noch einmal so vie Schwefelsäure als in der braunen aufnimmt, s sollte man vermuthen, dass 1 Th. Schwesel au 7,5 Th. Säure das richtige Verhältnis für die grüne sei, aber Wach hat die Vorsoche nu mit 1:8 und 1:6,66 gemacht. Bei dem erstere Verhältniss war die Flüssigkeit beim Durchsches blau, und bei auffallendem Licht blaugrün. Wen diese Verhältnisse mit einiger Sicherheit bestlamm worden sind, so folgt daraus, dass die braun Flüssigkeit aus S+2S, und die blaue aus S+45 besteht. Die griine ist entweder S+3S, ode nur ein Gemenge der beiden anderen. Diese Auf lösungen bleiben noch bei -18° flüssig. Als e sie in ähnliche gebogene Röhren einschloss, wi sie Faraday bei seinen Gascondensationsversu chen gebrauchte, und sie allmählig bis zu +80° erhitzte, während der leere Theil der Röhre künstlich abgekühlt wurde, so zersetzten sie sich; und es bildeten sich in der blauen Flüssigkeit, die braun wurde, zwei Schichten, von denen die obere, gelbe, überdestillirte, und die nun braune Masse,

^{*)} Jahrb. der Ch. u. Ph. XX. 1.

Masse, nebst etwas Schwefel zurticklies. Das Ueberdestillirte war eine Verbindung von schwefichter Säure mit wasserfreier Schwefelsäure, welche noch nicht bei -18° fest wurde. Als er eine Auflösung von 1 Th. Schwefel in 20 Th. Säure destillirte, erhielt er dasselbe Resultat, aber aus der condensirten schweflichten Säure schossen bei -18° schöne, blendend weisse Krystalle von wasserfreier Schwefelsäure an. Bei der Destillation der braunen Säure, trennte sich die Masse ebenalls in zwei Schichten, und es ging schweslichte Siure, ohne alle Eingnengung von wasserfreier Schweselsäure, über. - Den bei allen diesen Versichen zurückgebliebenen, braunen Rückstand hat Wach nicht untersucht, er vermuthet aber, dass er vasserhaltige braune Schwefelsäure sei, in welchem Fall seine wasserfreie Säure ziemlich unrein gewesen sein mus, und das angeführte Atomverhältnicht die geringste Zuverlässigkeit haben kann. - Ausserdem hat er das Verhalten des Jods zur Schweselsäure untersucht, und, mit Bussy, geunden, dass die Säure Jod auflöst, wodurch sich eine braune, zähe Masse bildet, die mit mehr Schweselsäure schön grün wird und eine krystal-Lite Verbindung bildet, die bei +30° flüssig ist. Diese letztere Verbindung wurde von 1 Th. Jod and 10 Th. Sänre erhalten. Zwischen der brauund der grünen Verbindung besteht noch ine tief dunkelblaue. Wird die Jodauslösung destillirt, so entsteht keine schweflichte Säure, und E Saure läßt sich größtentheils vom Jod abdemiliren, worauf letzteres sublimirt.

Den Schmelzpunkt der wasserfreien Schweselsätze betressend, so hält ihn VV ach sür höher, als man früher annahm, und bestimmt ihn zu +75°, während dagegen Bussy fand, das die flüssige Säure nicht mehr bei +25° erstarrte, sondern dazu bis +18° abgekühlt werden musste.

Wasserhal-

Bei diesen Verbindungen eines einfachen Körtige Schwe-felsäure mit Pers mit einer Säure, entsteht immer die Frage, Tellus und wie man, eine solche Verbindung zu betrachten habe. Wach bemerkt, dass der Schwesel in der braunen Auflösung zum Sauerstoff in demselben Verhältnis, wie in der schweslichten Säure steht, und dass man also zwei Verbindungen in demselben Verhältnisse, aber mit ganz verschiedenen Eigenschaften, habe. Zur Ausmittelung dieser Frage haben schrinteressante Versuche von Magnus beigetragen. Er fand nämlich, dass das mit dem Schwefel so nahe verwandte Selen und Tellur mit ersterem die Eigenschaft gemein haben, von Schwefelsäure, und sogar schon von concentrirter wasserhaltiger, aufgelöst zu werden, und zwar Selen mit einer schön grünen, und Tellur mit einer schön carmoisinrothen Farbe, ohne dass sich die Säure bei der Auslösung zersetzt, und aus dieser Auflösung werden sie durch Wasser in nicht oxydirtem Zustande wieder niedergeschlagen. Diese Auflösung dieser Basenbilder in Schweselsäure ist in sosern merkwürdig, als wir früher nach den gemachten Erfahrungen annahmen, dass sich einfache brennbare Körper nicht mit oxydirten verbinden konnten, wiewohl schon die Auflösung der Salzbilder in Wasser hiervon eine Ausnahme zu machen anfing. Diese lassen sich wahrscheinlich ebenfalls mit der Schwefelsäure vereinigen, wie wir es schon beim Jod gesehen haben. - Da das in diesen Fällen von der

^{*)} Poggend. Annal. X. 491.

Schweselsäure Ausgelöste von Wasser wieder unverändert gefällt wird, und da, nach dem längst bekannten Versuche von Schweigger, in einem Gefalse, worin blane oder branne, wasserfreie. Schweselsäure mit concentrirter wasserhaltiger zusammengestellt wird, die wasserfreie Säure von dem Schwefel gänzlich abdunstet und diesen wieder isolirt zurücklässt, während sich die wasserhakige Säure wieder in rauchende umwandelt, so ist aus allen diesen Umständen zu ersehen, dass die Verbindung der Säure mit dem Schwefel, Selen und Tellur zu derselben Klasse von Verbindangen gehört, welche wir Auflösung nennen, and die bestimmt in einer anderen Verbindungsveise besteht, als die sogenannte chemische Verenigung ist; so wie es z. B. eine andere Verbindengsweise ist, wenn krystallisirtes Chlorcalcium and Schnee zu einer flüssigen Auflösung zusammenschmelzen, als wenn Chlorcalcium in wasserfreiem Zustand Krystallwasser aufnimmt.

Magnus hat gezeigt, dass diese Auslösungen bei einer gewissen niedrigeren Temperatur mverändert ausbewahrt werden können, so lange met der Säure keine Feuchtigkeit kommt, weil sich wast, wie es mit der Verbindung der wasserfeien Säure mit Schwesel der Fall ist, schwestlichte Säure entwickelte und das Ausgelöste sich mydirt. Dasselbe geschieht bei Erhöhung der Temperatur. So lange keine Oxydation statt gesinden hat, wird durch Wasser das Tellur mit dankelbrauner, und das Selen mit rother Farbe gesällt; hat sich ersteres zu oxydiren angesangen, wird zugleich eine entsprechende Quantität Oxyd gesällt.

Bekanntlich entspricht der Wassergehalt der

Salpetersäure, ihr VVassergebalt.

Salpetersäure nicht, wie es mit wasserhaltigen Säuren gewöhnlich der Fall ist, den neutralen salpetersauren Salzen, sondern diese Säure braucht mehr Wasser. Phillips *) hat dieses dadurch zu bestimmen gesucht, dass er Salpeter mit doppelt so viel Schwefelsäure, als zu seiner Zersetzung nöthig ist, destillirte, indem er sich vorstellte, dass das Wasser, welches die Schwefelsäure mehr enthält, als die Salpetersäure bedurfte, bei einer gemässigten Hitze in dem zweisach schwefelsauren Kali bleiben werde. Auf diese Weise erhielt er eine wenig gefärbte Sägre, deren Gewicht, von 70 Th. Salpeter und 70 Th. Schwefelsäure von 1,8442 spec. Gew., 46,13 Th. betrug, und die 1,5033 spec. Gewicht hatte. Das in der Retorte zurückgebliebene Salz wog 92,87 Th. und enthielt also noch Wasser; der Verlust von entwichenem Gas war 1 Th. Die erhaltene Säure wurde mit Wasser und einer abgewogenen Menge kohlensauren Kalks vermischt, und so nach der Menge von aufgelöstem kohlensauren Kalk ihr Gebalt an wasserfreier Säure berechnet. Auf diese Weise fand er 80,16 Th. Säure und 19,84 Th. Wasser, was vollkommen mit dem Verhältniss übereinstimmt, dass sich 2 At. Säure mit 3 At. Wasser verbunden haben, = 3H+2N, und auch nahe mit dem übereinkommt, was Ure in den von ihm schon vor längerer Zeit herausgegebenen Tabellen über den Wassergehalt der Salpetersäure von verschiedenem spec. Gewicht gesunden angegeben bat.

Reagens Im Allgemeinen fehlen uns für die Salpeterauf Salpeter- säure ähnliche empfindliche Reagentien, wie wir

^{*)} Phil. Mag. and Ann. of Ph. II. 429.

sie für die meisten übrigen Säuren haben. Die bekannte Art von Wollaston, die auf Salpetersaure zu untersuchende Probe mit Blattgold und Salssäure zu vermischen, macht es zugleich mögich, aus der Menge des aufgelösten Goldes die der Salpetersäure zu bestimmen. Liebig *) hat cine andere Methode bekannt gemacht, welche war nicht diesen letzteren Umstand zulässt, die zher übrigens sehr empfindlich ist; sie besteht darin, das man das zu prüsende Salz, im Fall es nicht schon aufgelöst ist, auflöst und mit Schweselsäure vermischt, in welcher Indigo aufgelöst ist, worauf man das blaue Gemenge bis zum Kochen erbitzt; die Farbe des Indigo's wird dann durch die Salpetersäure sogleich zerstört und die Flüsngkeit wird gelb. 210 Salpetersäure lässt sich auf dese Weise entdecken, und setzt man zugleich noch Kochsalz zu, so wird die Flüssigkeit von 1000 Salpetersäure gelb.

Von Gautier **) ist eine wohlseilere Methode, Bereitung der die wasserfreie Cyanwasserstoffsäure zu bereiten, angegeben worden. Man glüht Cyaneisenkalium in einem verschlossenen Gefässe bis zur Zerstörung des Cyaneisens, zerkleinert die Salzmasse, rührt sie mit ganz wenig Wasser zu einem Brei an, und vermischt sie in einem tubulirten Gefässe nach und nach mit Salzsäure. Das Gas wird durch eine Röhre: mit Chlorcalcium in eine künstlich abgekühlte Flasche geleitet, worin es sich condensirt.

Im Verfolge seiner wichtigen Untersuchungen Zusammeniber den Phosphor und seine Verbindungen, hat setzung der

unterphosphorichten Saurd.

Blausaura.

^{*)} Jahrh. der Ch. u. Ph. XIX. 257.

[&]quot;) Journal de Pharm. XIII. 17.

Rose die Zusammensetzung der unterphosphorichten Säure bestimmt, die man, nach der früheren Analyse von Dulong, so susammengesetzt glaubte, dass darin der Phosphor halb so viel Sauerstoff, als in der phosphorichten Säure, aufnehme. Rose hat gezeigt, dass die Versuche von Dulong zu einem unrichtigen Resultat geführt haben. Rose bestimmte die Zusammensetzung dieser Säure auf zwei verschiedene Arten; nachdem er nämlich ihre neutralen Salze von Kalk und Baryterde analysirt hatte, bestimmte er 1) die Zusammensetzung des Salzes, welches durch Oxydation der unterphosphorichten Säure vermittelst Salpetersäure, Abdampsen und Glühen erhalten wird. Hierdurch erhielt er zweisach phosphorsaure Kalkerde. 2) Bestimmte er die Zusammensetzung des Salzes, welches durch trockne Destillation des krystallisirten neutralen unterphosphorichtsauren Salzes, bei Ausschluss der Luft, erhalten wird; hierdurch erhielt er neutrale phosphorsaure Kalkerde und selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas; und 3) bestimmte er, wie viel Quecksilberchlortir oder metallisches Gold bei Behandlung der Chloride dieser Metalle mit einer Auflösung einer bekannten Quantität des unterphosphorichtsauren Salzes erhalten wird. - Alle diese Untersuchungen leiteten zu dem gemeinschastlichen Resultat, dass die unterphosphorichte Saure aus 2 Atomen Phosphor und 1 At. Sauerstoff, P, zusammengesetzt ist, und dass sie eine Quantität Basis sättigt, deren Sauerstoffgehalt mit dem der Säure gleich ist. Wird z. B. die unterphosphorichtsaure Kalkerde mit Krystallwasser, die nach der Formel 2CaP+3H zusammengesetzt. ist, durch trockne Destillation zersetzt, so wird

sie, indem sich das Wasser zersetzt und die Hilfte des Phosphors zur Phosphorsäure oxydirt, in Ca²P (neutralen phosphorsauren Kalk) und PH (selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas), velches als Gas entweicht, verwandelt.

Ueber die Fällungen der Metalle unter sich; Metalle. and von Fischer *) und Wetzlar **) Unter- Metalle durch sichungen angestellt worden. Der erstere hat wrüglich die Fällung mehrerer Metalle durch verschiedene andere fällende Metalle studirt, und de Fälle bemerkt, in welchen die Fällung mehr oder weniger leicht oder gar nicht geschieht. Unter den übrigen bemerkenswerthen Thatsachen ergab sich z. B., dass ans einer Auflösung von Bleieryd in Kali, durch Zinn metallisches Blei, und mgekehrt aus Zinnoxydkali durch Blei Zinn gethe wird. Uran erhielt Fischer durch Zink und Cadmium in reducirtem Zustand gefällt. Eisen redeint Nickel ans Chlornickel; Zink und Cadmium redociren Kobalt aus Chlorkobalt, und in einem verschlossenen Gesässe wird Eisen aus Eisenchloir und schweselsaurem Eisenoxydul durch Zink redocirt. (Hierbei erlaube ich mir zu bemerken, di F. F. Runge ***) gezeigt hat, dass sich ein Inkamalgam, welches man mit der Auflösung ei-Eisenoxydulsalzes übergiesst, und woranf man einen Salpeterkrystall wirft, sich mit einer schwarm Hant von reducirtem Eisen bedeckt; dasselbe geschieht, wenn die Auslösung ein salpetersaures Sak oder selbst Salpetersäure ist, und man eimen Krystall von einem Eisenoxydulsalz hineinlegt.

Metalle.

^{*)} Poggend. Annal. VIII. 488. IX. 255. X. 603.

[&]quot;) Jahrb. d. Ch. u. Ph. XIX. 470. XX. 88. 109.

^{**)} Poggend. Annalen XIX. 479.

Ohne die Gegenwart der Salpetersäure in der Flüssigkeit glückt diess nicht, und Runge hält dieses Verhalten für eine Reaction auf Salpetersäure.)

Wetzlar hat seine Untersuchungen mehr yon der theoretischen Seite genommen. war das reducirende, und Kupfer und Silber in verschiedenen Verbindungsverhältnissen die reducirenden Metalle. Wetzlar zieht aus seinen Versuchen den Schlus; dass sich diese Reductionen auf rein electrische Verhältnisse gründen, und leitet die sogenannten Anomalien von ungleichen Verhältnissen der Contacts - Electricität zwischen dem Metall und der Flüssigkeit, worin die Fällung geschehen soll, ab. Vieles von dem, was er ansührt, ist sehr annehmbar, aber bei Untersuchungen höherer Art vermisst man ungern solche Beweise für die Richtigkeit der theoretischen Schlüsse, die sich leicht ausführen lassen. Wenn man z. B. behauptet, dass Eisen nicht das Silber aus neutralem salpetersauren Silberoxyd fällt, obgleich es das Kupfer aus salpetersaurem Kupfer fällt, aus dem Grunde, weil das electrische Verhalten des Eisens zu ersterem entgegengesetzt ist seinem Verhalten zu letzterem, so hätte dieser Schluss vermittelst des electromagnetischen Multiplicators' sehr leicht zur Gewissheit gebracht werden können. Vielleicht hätte dieser das Verhältnis anders gezeigt. Das Verhalten des sich bildenden Salzes zum Wasser spielt in diesen Fällen eine Rolle, welche, wiewohl sie aller Wahrscheinlichkeit nach in sich selbst auf electrischen Beziehungen beruht, doch nicht mit der Contacts-Electricität zwischen dem Metall und der Flüssigkeit im Zusammenhang steht; so z. B. fällt

Blei das Kopfer aus essigsaurem Kupferoxyd; weil dis essigsaure Kupseroxyd löslich ist, aber nicht aus schweselsaurem Kupseroxyd, weil essigsaures Bleioxyd in Wasser löslich und soliwefelsaures Bleioxyd unlöslich ist. Vielleicht: ist diess die Ursache, weshalb, wie Wetzlar fand, Eisen nicht das Kupfer aus weinsaurem Kupferoxydkali filt, da weinsaures Eisenoxydulkali in Wasser müslich ist. Ein vorzöglich interessantes Verhaltes hat Wetzlar beim Eisen bemerkt, wenn es in eine sehr saure Auflösung von salpetersaurem Siberoxyd gelegt wird. Das Silber wird sogleich mit dankler Farbe gefällt, wird dann eine hellere md metallglänzende Vegetation, und wenn dies sein Maximum erreicht hat, so wird das Silber vieder mit großer Hestigkeit und Gasentwickelung n der Säure aufgelöst, und das Eisen bleibt blank wick. Wird nun dieses Eisen in eine Auflösung von salpetersaurem . oder schwefelsaurem Kupferand gelegt, so danert es lange, oft mehrere Standen, ehe es Kupfer reducirt; berührt man es der in der Kupferauflösung mit einem anderen Stäck Eisen, so tiberzieht es sich augenblicklich mit Kupfer. Dasselbe ist bei Berührung mit Zinn der Fall. Nach der Erklärung von Wetzlar lat hierbei das Eisen durch die Auflösung des Sibers einen veränderten electrischen Zustand bekommen, den es längere oder kürzere Zeit behilt (wie wir es schon oben pag. 15. bei de la Rive's Versuch gesehen haben). Dieser Versich ist ganz besonders interessant, und hätte durch den electromagnetischen Multiplicator bekräsigt werden sollen. Bei der Wiederholung desselben fand ich Wetzlar's Angabe bestätigt, ansgenommen den Umstand, dass das Eisen die

Eigenschaft, Kupfer zu reduciren, verloren babe, denn bei mir überzog es sich beim Einlegen in eine Kupfervitriolauflösung augenblicklich mit Kupfer. Wurde das Eisen in der Silberauflösung gelassen und mehr Silber zugelegt, so löste sich eine Portion von diesem auf, ohne das das Eisen weiter angegriffen wurde.

Sowohl VV etzlar, als auch später Fischer, haben angegeben, dass eine mit einer kleinen Menge salpetersauren Silberoxyds versetzte Auslösung von salpetersaurem Kupseroxyd nicht von metallischem Eisen gefällt werde. Diese Erscheinungen mitsen indessen nur unter gewissen Umständen so ausfallen, denn bei einigen von mir angestellten Versuchen wurde das Kupser auf das hineingestellte Eisen sogleich ausgefällt.

Superoxyd von Kalium und Baryum.

Phillips *) gibt an, dass er bei der Bereitung von Sauerstoffgas, durch Schmelzen von Salpeter in einem Flintenlauf, eine Masse erhalten habe, die beim Aufgiessen von Wasser sehr viel Sauerstoffgas mit Aufbrausen entwickelte, und die also Kaliumsuperoxyd wäre. Bei dieser Operation bildet sich gewöhnlich eine Verbindung von Stickstoffoxydul mit Kali, welche von Wasser ohne Zersetzung aufgelöst wird. Bei dem Versuche von Phillips muss sich daher auch zuletzt diese Verbindung zersetzt und Stickgas entwickelt haben. Auch gibt Phillips an, dass er zu Ende der Operation ein Gas erhalten habe, von dem ein brennendes Licht ausgelöscht wurde. - Quesneville d. j. **) hat eine ähnliche Bereitungsart des Baryumsuperoxyds angegeben, von der er be-

^{*)} Phil. Mag. and Ann. of Phil. I. 312.

^{**)} Journ. de Chimie medic. III. 442.

haptet, dass man dadurch dieses Oxyd sowohl wohlfeiler als auch in größerer Menge darstellen könne. Diese Angabe ist jedoch ganz unrichtig, dem was Quesneville für Superoxyd hält, ist Stickstoffoxydul-Baryt, weshalb auch dasselbe weit nehr wiegt, als wenn es Superoxyd wäre. Leitet man über diese Substanz in glühendem Zustand Sauerstoffgas, so hat es ganz den Anschein, als wire sie in Superoxyd verwandelt, weil das Gas aicht absorbirt zu werden scheint, sondern durch des andere Ende der Röhre entweicht und daselbst einen glimmenden Spahn entzündet; fängt man aber das Gas auf und untersucht es, so findet man bald, dass es Stickstoffoxydulgas ist. Die Entwickelung desselben hört indessen weit eher auf, die Erde so in Superoxyd umgewandelt ist, dass des Sauerstoffgas unabsorbirt hindurchstreicht.

Harkort hat die Bemerkung von Kirwan, Reaction auf das Nickeloxyd das Kaliglas blau und das Natonglas braun färbe, dazu benutzt, um dadurch wwm Löthrohr das Kali in Salzen und Mineralien zu entdecken *), was ihm sehr gut glückte, indem sich dadurch sehr kleine Mengen von Kali entdecken lassen. Man schmilzt Nickeloxyd mit Borax zu einem braunen Glase zusammen, und löst darin die Substanz, worin man Kali vermutet, auf. Das Blau ist von derselben Nüance, wie eine verdünnte Auflösung von Nickeloxyd in lanstischem Ammoniak.

Henry d. j. hat mehrere Versuche über die Fällung der Ausfällung der Talkerde durch Kalkhydrat ange**Talkerde.**

Talkerde.

**Talkerde

^{&#}x27;) Poggend. Annal. IX. 81. XI. 333.

[&]quot;) Journ. de Pharm. XIII, 1.

liche, dass 'nämlich beim Auswaschen vom Talkerdehydrat viel ausgelöst wird, und man zu wenig! Talkerde bekommt, deren Menge, bei seinen Verstenchen mit schweselsaurer Talkerde, von 27,7 bis 30,8 Th. von 100 Th. wassersreiem Salz variirte, wobei also wenigstens to von der Talkerde versloren ging. Es sehlt uns noch ein sicheres Fälslungsmittel stir die Talkerde, welches zugleich das völlige Auswaschen ohne Verlust zulässt. Beskanntlich schlägt basisch phosphorsaures Ammoniak die Talkerde vollständig nieder, sobald das Fällungsmittel im Ueberschuss zugesetzt wird, aber beim Auswaschen mit Wasser löst sich der Niesterschlag wieder auf, sobald das Meiste der Salzsauslösung durchgegangen ist.

Alaminium.

Das metallische Radical der Thonerde, welches so viele Chemiker vergebens zu isoliren suchten, ist nun endlich von Wöhler dargestellt wort. den. Im Jahresb. 1827, pag. 118., führte ich an das Oerstedt ein wasserfreies Chloraluminium entdeckt, und die Reduction desselben mit Kaliamamalgam versucht habe. Von Oerstedt dazu aufgefordert, hat Wühler diese Untersuchung weiter ausgeführt. Bei den Versuchen desselben ergab es sich, dass die, nach Behandlung des Chloralominiums mit Kaliumamalgam und Abdestilliren des Quecksilbers, erhaltene Metallmasse aus Kalium bestand, das sich bei einer stärkeren Hitze, ohne Zurücklassung von Aluminium, ver-Alüchtigte. Zur Abscheidung des Aluminiums zersetzte Wöhler das Chloraluminium *) durch Kalium. Er legte beide schichtweise und unge-

^{*)} Weiter unten werde ich bei den Salzen auf diese Verbindung zurückkommen.

Ehr zu gleichem Volum in einen kleinen Porzellatiegel tibereinander, bedeckte ihn mit einem Deckel, und band diesen mit einem Stahldrath fest. Der Tiegel wurde dann langsam über der Flamme ener Spirituslampe erhitzt; sobald er bis zu einem gewissen Grade heiß geworden war, wurde das Aleminium mit Hestigkeit und lebhaster Feuerescheinung reducirt, wobei der Tiegel von Inmen aus völlig glühend wurde, und der Deckel ohne Besestigung abgeworsen sein würde. Wegen dieser Heftigkeit der Reduction lassen sich ach nicht wohl mehr als etwa zehn erbsengroße Kaliumkugeln anwenden. Zur Erhaltung enes richtigen Resultats wird erfordert, dass man keinen Ueberschuss von Kalium anwendet, -und. des auch das Chloraluminium nicht in so grosen Ueberschuss vorbanden ist, dass man im Augenblick der Reduction viel davon wegrauchen seht. Der Versuch kann auch eben so gut in eimen Platintiegel vorgenommen werden, nicht aber in Glas, weil es durch die plötzliche Wärmeentwickelung zerschmettert wird. In dem Tiegel indet man nun eine schwarzgraue, geschmolzene Masse, die aus einem, Gemenge von Chlorkalium mit reducirtem Aluminium besteht. Wirft man un den Tiegel mit dieser Masse in Wasser, so indet eine schwache Entwickelung von tibelriechendem Wasserstoffgas statt, das Salz löst sich m Wasser auf, und das Aluminium bleibt als in dunkelgraues Polver zurück, welches im Sonmichte als aus lauter eisengrauen, glänzenden Metallstittern bestehend erscheint.

Nach dem Trocknen sieht das Aluminium vie pulverförmiges Platin aus; unter dem Polirtahl nimmt es leicht einen vollkommenen, zinn-

weisen Metallglanz an, und läst sich zu glänzenden Flittern zusammendrücken. Bei einer Hitze wobei Gusseisen in Fluss kommt, schmilzt es nicht In diesem und backt nicht einmal zusammen. sertheilten Zustande leitet es nicht die Electricität, was jedoch nicht beweist, dass es in dichterem Zustand ein Nichtleiter sei, da Eisen, welches durch Destillation von oxalsaurem Eisen er halten war, ebenfalls nicht leitete. Wird das Aluminium in der Luft bis zum Glühen erhitzt, so entzündet es sich und verbrennt mit starkem Glanzi zu weißer und harter Thonerde; in die Lichtslamme gestreut, brennt es mit glänzenden Funken, wie Eisen in Sauerstoffgas. Auch in Sauerstoffgas muss es, um sich zu entzünden, bis zum Glühen erhitzt werden, brennt aber dann mit einem Glanz, den das Auge kaum erträgt, und lässt eine halbgeschmolzene Thonerde zurück, die so hart wie Corund ist. Wird das Aluminium mit kohlehale tigem, d. h. undestillirtem, Kalium reducirt, so wird es kohlebaltig, und die beim Verbrennen desselben gebildete Erde umschließt Kohle, und ist dadurch grau oder schwarz gefärbt.

Von Wasser wird das Aluminium bei gewöhnlicher Temperatur nicht oxydirt, und Wasser läst sich davon abdunsten, ohne dass nachher die Metallslittern ihren Glanz verlogen haben. Bei +100° oxydirt es sich darin langsam unter schwacher Gasentwickelung, was nach dem Erkalten noch einige Zeit fortdauert, aber bald wieder ganz aushört. Auch wird es nicht bei gewöhnlicher Temperatur von concentrirter Salpetersäure oder Schweselsäure angegrissen, in den warmen Säuren aber löst es sich mit Hestigkeit auf, und eben so auch ziemlich lebhast in den verdünsten. Selbst von schwachen Auflösungen von kaustischen Alkalien, und sogar von kaustischem Ammoniak, wird das Aluminium sehr leicht met mit VVasserstoffgas-Entwickelung aufgelöst, und das Ammoniak behält dabei so viel Thonerde aufgelöst, wie es sonst gewöhnlich nicht auflien kann. Die Ursache, warum die früher versichten Reductionen des Aluminiums nicht gelangen, liegt nach der Meinung von VV öhler darin, das dabei immer ein Ueberschuss von Kalium verhanden war, welches in VVasser seine Oxydation m Thonerde bewirkte, was auch geschieht, wenn man auf eine gewisse Menge Chloraluminum zu viel Kalium nimmt.

Schwesel, mit Aluminium gemengt, lässt sich sine Vereinigung davon abdestilliren, kommt aber glibendes Aluminium mit Schweselgas in Bertihmag, so verbrennt es lebhast zu Schweselaluminium. Dieses bildet eine schwarze, zusammengesinterte Masse, die unter dem Polirstahl Metallgans annimmt, sich in Wasser augenblicklich mit Entwicklung von Schweselwasserstossgas zersetzt und in der Lust mit hepatischem Geruch zeställt, indem sie die Feuchtigkeit derselben zersetzt. Auf der Zunge erregt es einen wärmenden und stechenden Geschmack nach Schweselwasserstoss.

Wird Aluminium bis zum Glühen in Phosplergas erhitzt, so entzündet es sich und verbrennt zu Phosphoraluminium; dieses ist schwarzgrau, wird unter dem Polirstahl metallisch, riecht in der Lust nach Phosphorwasserstossgas und entwickelt in Wasser ein sich nicht von selbst entmedendes Phosphorwasserstossgas.

Selenaluminium entsteht beim Zusammen-

schmelzen beider Körper unter Feuererscheinung. Es schmilzt nicht, ist schwarz, pulverförmig, und wird von Wasser mit Entwickelung von Selenwasserstoffgas zersetzt.

Das Telloraluminium bildet sich sehr leicht. Werden beide in Pulverform mit einander vermischt und erhitzt, so entsteht eine so hestige Feuerentwickelung, dass die Masse explodirt; bei Anwendung des Tellurs in Stücken, geht die Vereinigung ruhiger vor sich. Die Verbindung ist sehwarz, zusammengebacken, glänzend, spröde, und wird von Wasser mit großer Heftigkeit und Entwickelung von Tellurwasserstoffgas zersetzt. Auf Papier gelegt, bildet sich um das Stückchen ein metallglänzender, ringförmiger Hauch, entstanden durch entwickeltes Tellurwasserstoffgas, welches sich mit der Feuchtigkeit der Luft zersetzt und auf das Papier ringsherum metallisches Tellur niederschlägt.

Mit 'Arsenik vereinigt sich das Aluminium beim Erhitzen mit schwacher Feuererscheinung; die Verbindung ist pulverförmig, dunkelgrau, und entwickelt beim Uebergiessen mit Wasser nur langsam Arsenikwasserstoffgas, riecht aber doch schon in der Luft darnach. - Mit Antimon liess sich das Aluminium auch selbst bei starkem Glühen nicht verbinden.

Vermuthete dationsstufe Aluminiums.

Hollunder *) hat die basich salpetersaure höhere Oxy-Thonerde, die sich beim Kochen des concentrirten neutralen Salzes abscheidet, untersucht, und es wahrscheinlich zu machen gesucht, dass sie eine höhere Oxydationsstufe der Thonerde enthalte; auch glaubt er, dass die Thonerde nach dem

^{*)} Kastner's Archiv XII. 424.

dem Glüben deshalb schwerer außöslich werde, weil sie sich höher oxydire. Aber auch nicht ein einiger der von ihm angegebenen Versuche rechtferigt anch nur im Entferntesten einen solchen Schluß. Bei dem heutigen Stande der Chemie erwartet man mit Recht, daß aus so unreifen Ameiten keine Schlüsse gezogen werden. VVenn eine solche höhere Oxydationsstuse so leicht entsteht, so ist es wohl auch eben so leicht, durch die Reduction zu Thonerde zu zeigen, daß sie wirklich mehr Sauerstoff als die Thonerde entsteht, was aber Hollunder gar nicht einmal versucht hat.

Gantier *) hat eine interessante Methode Eisen, agegeben, schon verarbeitete Gegenstände von Stahlbildung. weichem Eisen in Stahl zu verwandeln; sie besteht darin, dass man, den in Stahl zu verwandelnden Gegenstand in gepulverte Dreh- oder Behrspähne von Gasseisen einpackt und damit in einem passenden Gesäse der Glühhitze aussetzt. Die Stahlbildung geht sehr rasch, und bei einer Temperatur vor sich, die unter der zur Bildung des gewöhnlichen Brennstahl ersorderlichen liegt.

Fischer in Schafshausen hat aus nickelhaligem Eisen, das er sehr rühmt, einem damascirten Stahl zu versertigen angesangen. Er nennt im Meteorstahl ** J. Kastner hat zur Gewinmag eines solchen Meteorstahls solgende Vorschrift gegeben: Man schmilzt 24 Th. Zink, 4 Th. Nickel und 1 Th. Zink zusammen, und setzt 8 Unz. von dieser Masse zu 24 Pfd. Gusstahl, mengt zugleich noch 6 Unz. sein gepulver-

^{&#}x27;) Journ. de Pharm. XIII. 18.

[&]quot;) Kastner's Archiv XI. 248.

ten Chromeisenstein, 1 Unz. Kohleispulver, 2 Unz. ningelöschten Kalk und 2 Unz. Porzellanthon ein; und schmilst diess Gemenge ansammen. Dieser Stahl wird nach der gewöhnlichen Behandlung stark damascirt.

Boreisen.

Wenn man, nach einer Angabe von Lassaigne *), eine Auflösung von neutralem schweselsauren Eisenoxyd mit Borax fällt, den ausgewaschenen Niederschlag trocknet, dann mit Wasser zu einem Cylinder formt, welcher; nach gelindem Trocknen, in einer Porzellanröhre bis zum Weisglühen erhitzt wird, während man so lange Wasserstoffgas darüber leitet, als sich noch Wasser bildet, so erhält man Boreisen von der Form des Cylinders, welches eine poröse Textur, silberweilse Farbe, einige Geschmeidigkeit und glänsenden Bruch hat, nur wenig von verdünnter Schwefelsäure oder Salzsäure aufgelöst wird, mehr von den concentrirten Säuren, wobei sich etwas Bor absetzt, das bald alle weitere Einwirkung verhindert. Dieses Boreisen ist weniger magnetisch, als reines Eisen. Lassaigne fand es zusammengesetzt aus 77,43 Eisen und 22,57 Bor. was er zu gleichen Atomen von beiden Elementen berechnet. Diese Berechnung ist inswischen unriehtig.

Wenn sich bei diesem Versuche der Borak und das Eisenoxydsalz geradeauf zersetzt haben, so enthält der Niederschlag 2 At. Eisen auf 3 At. Bor, und das daraus gebildete Boreisen muße mehr als die Hälfte seines Gewichts Bor enthalten; ist dagegen eine solche Umsetzung vorgengangen, daß der Niederschlag aus Feßo bestan-

^{*)} A. a. O. p. 272.

den hat, so muls es nach der Reduction ans 71,37 Eisen und 28,63 Bot bestehen. Diese Abveichung würde sich durch die Annahme erklären litten, dals das von Lassaigne für rein angesommene Eisenoxyd noch Borsäure enthalten labe.

Chevallier*) hat beobachtet, dass sich Am- Ammoniakmondak erzeugt, wenn sich Eisen auf Kosten von Bildung bei Oxydation Wasser und in Berührung mit Luft oxydirt; des Eisens. kingt man befenchtete Eisenfeilspähne in eine Masche, und bängt zugleich ein geröthetes Lacksespapier binein, so wird es nach 12 Stunden derch das gebildete Ammoniak völlig blau. Ich libe diesen Versuch wiederholt und bestätigt ge-Anden. Chevallier hat ausserdem in Beziebing hierauf eine Menge natürlicher Eisenoxyde tetersucht, und hat gesunden, dass immer beim Echitzen derselben in einer reinen Glasröhre ein Meingebrachtes rothes Lackmuspapier gebläut wade; und wenn sie als Pulver zuvor mit verdinuter Salzsäure behandelt wurden, erhielt er adurch Quantitäten von Salmiak, worin sich die Gegenwart des Ammoniaks bestimmt erkennen less. Diess war auch mit künstlichem Eisenoxyd der Fall, z. B. solchem, das sich kurze Zeit zuver durch Oxydation bei einer Feuersbrunst gebilet hatte. Auch diess habe ich wiederholt und mit Verwunderung gesehen, dass es selbst bei so compactem Eisenoxyd, wie das sogenannte Spiegeleisen von Dannemora ist, eintrifft.

Longchamp **) hat zu zeigen gesucht, dass Mennige nicht als ein besonderer Oxydations-

Dessen Ozyde.

^{°)} Annales de Ch. et de Ph. XXXIV. 109.

^{*} A. L O. p. 105.

grad des Blei's anzusehen sei, sondern dass sie aus einer Verbindung von 5 Atomen gelbem Bleioxyd und 1 Atom braunem Superoxyd bestehe, was er durch den Umstand zu bekräftigen glaubtes dass er bei Behandlung der Mennige mit Salpen' tersäure nie mehr als 0,162 bis 0,166 vom Gen wicht der Mennige Superoxyd erhalten habe. Diese Bestimmungen sind offenbar sehlerhast, was theils! davon kommt, dass alle Mennige Bleioxyd, kohlensaures und kieselsaures Bleioxyd, letzteres oft in großer Menge, eingemengt enthält. Wendet man ferner Salpetersäure an, so enthält diese. nicht selten eine bedeutende Menge salpetrichter, Säure, wenn auch die Flüssigkeit durch Verdünnung bis 1,24 ihre Farbe verloren hat, und diese. salpetrichte Säure verwandelt sich dann auf Kosten des Superoxyds in Salpetersäure. Houtou-Labillardière hat nachher angegeben *), dass man beim Einreissen eines, längere Zeit zum Mennigbrennen gebrauchten Ofens, orangerothe Krystalle gefunden habe, die H.-Labillardière für eine Varietät von Mennige hält, und worin er, bei einer auf ähnliche Weise angestellten Analyse, & braunes Superoxyd und & gelbes Oxyd fand. Er vermuthet, die gewöhnliche Menuige sei eine Verbindung von 1 Atom gelbem Oxyd und 1 At. braunem, die krystallisirte dagegen bestehe aus 3 vom ersteren und 1 vom letzteren. Wenn, sich indessen Bleioxyd, ohne zu schmelzen oder. seine Form zu verändern, in Mennige verwandelt, und die Mennige Sauerstoff verliert und zu Oxyd wird, ebenfalls ohne ihre Form zu verändern, so beweist die krystallisirte Verbindung von Houtou-

^{*)} A. & O. XXXV. 96.

Labillardière gewiss noch nichts hinsichtlich der Zusammensetzungsart der Mennige.

Wiewohl die Mittel, die wir zur Erkennung Kupfer, desder Gegenwart des Kupfers bei Versuchen vorm sen Entdek-Löthrobr haben, gewiss alle andere übertressen, Löthrohr. so haben wir doch noch eine neue Reactionsprobe erhalten, die zuweilen bequem angewendet werden kann. v. Kobell gibt die Vorschrift, die m untersuchende Probe mit Salzsäure zu durchfachten, und sie dann der Löthrohrslamme ausmetren, wo sich dann sogleich die dem Chlorkapfer eigenthümliche blaue Färbung der Flamme migt. Man kann auch die Probe zuerst mit Phosphorealz und dann mit etwas Kochsalz zusammenscheielzen. Letztere Art hat indessen das gegen ich, dass wenn man nicht sogleich an' der Farbe des Flusses in der innern oder äusseren Flamme des Kupfer entdeckt, der Gehalt daran zu geringe st, als dass er durch Zusatz von Kochsalz zu entdecken ist.

Die Natur des sogenannten Goldpurpurs ist Goldpurpur. is jetzt noch nicht richtig ansgemittelt. Seine Zusammensetzungs - Proportionen sind so, wie venn er eine Verbindung von metallischem Goldzinnoxydhydrat wäre; aber eine sölche Zusammensetzung hat nichts Analoges unter anderen bekannten Verbindungen, und wird der Goldpurpur mit kaustischem Ammoniak übergossen, so list er sich darin mit klarer, dunkel purpurrother Farbe auf. Man wollte daraus vermuthen, des das Gold darin wirklich oxydirt enthalten sei, und zwar vielleicht in Gestalt des noch unbekannten Oxydationsgrades, der offenbar zwischen dem Oxyd und dem Oxydul fehlt, und welches dan in dem Purpur sowohl mit Zinnoxyd als

Zinnoxydul und Wasser verbunden wäre. Wird die Masse geglübt, so wird das Gold metalliech und vom Zinnoxydul reducirt. — Es ist indessen nicht möglich gewesen, einige eigentliche Beweist für die Vertheilung des Sauerstoffs zwischen des Metallen aufzufinden. Margadien *), welcher fand, dass bei der Auslüsung von goldhaltigen, cupellirtem Silber ein wenig Paspur unaufgelöst blieb, versuchte diesen Wink zur Ansmittelung des richtigen Verhältnisses sp henytzen, und schmels deshalb sowohl Gold mit Zinn, als Gold mit Zinn und Zink zusammen, welche Gemische et zuerst mit Salzsäure zu behandeln versuchte; da er aber dadurch keinen Purphr bekam, so wandig er Salpetersäure an, und bekam von der Zinki legirung einen Purpur von vorzüglicher Schünheit. Da die Salpetersäure das Gold nicht oxydirt, sehält Marçadien die Frage für entschieden, daß nämlich der Purpur aus Zinnoxyd und metallischem Gold bestehe. Aber dieses Argument ber weist nichts. Salpetersäure oxydirt nicht das Platin, aber sie löst eine gewisse Legitung von diel sem Metall mit Silber auf; aus dem Verhalten eines Metalles für sich, kann man demnach nicht auf sein Verhalten schließen, wenn es mit ander ren Stoffen, zu denen es große Verwandtschaft hat, gemischt ist.

Tollur.

Magnus *) hat den Anfang einer Arbeit tiber das Tellar bekannt gemacht, eines Metalles, welches wegen seiner Seltenheit nach wenig uttersucht ist, welches aber, wegen seiner Eigen-

^{*)} Annales de Ch. et de Ph. XXXIV. 147.

^{**)} De Tellurio, Diss. inaug. auct. H. Gust. Magnus. Bero-

schaft, zugleich Basenbilder, zugleich electrone gatives und electropositives Metall zu sein, in wissenschaftlicher Hinsicht gewils eines der interessantesten ist. Magnus hat geneigt, dass vena das Tellar, wie es oft der Fall ist, Gold enthält, die von mis im Jahresh. 1827. p. 146: megebene Reinigungsmethode dasselbe nicht vom Gelde befreit. - Sie ist daher von Magnus so abgeändert worden, dals das in wasserstoffschwef-Igen Schweselammonium ausgelöst gewesene und wieder gefällte Tellur vorsichtig mit Salpeter verbezant wird, wodurch schwefelsaures und tellursaues Kali, nebst kleinen Quantitäten von arseniksaurem und selensaurem Kali, entstehen. Durch Aussiehen der gesehmolsenen Masse mit Wasser verden die letzteren Kalisalse nebst etwas tellursaurem Kali aufgelöst. Der größte. Theil des letzteren bleibt als ein weisses Pulver ungelöst smick, und ist weder in Wasser noch in Sauren im Kochen auflüsbar. Es ist saures tellursæres Kali. Es wird mit kohlensaurem Kali geschnoken, und wird nun, mit Hinterlassung des eingemengten Goldes, auflöslich. Aus dieser Auflising wird das Tellar durch schweflichte Säure gefälle, und so rein erhalten. Aus dem Gemenge wa salpetersaurem, tellursaurem ete. Kali, welche der nach Verpuffung des Schweseltellurs auf. gelüsten Masse enthalten sind, wird das Tellur, andem sie schwach sauer gemacht ist, durch Schweselwasserstoff gefällt. Das Selen bleibt dabei in der Auflösung, aber das Arsenik fällt mit dem Tellur nieder, und kann dann aus dem noch mssen Niederschlag vermittelst etwas verdünntem: kaustischen Ammoniak ausgezogen werden.

Das specifische Gewicht des gereinigten Tel-

lors fand Magnas =6,1379; auch fand er, dass er bei höherer Temperatur einen eigenen, dem vom Selen vorschiedenen Geruch gabe. Es leitet die Electricität schlechter als alle übrigen Metalles nnd steht im Leitungsvermögen weit binter Antimon und Wismuth; aber es leitet doch bessen als Braunstein und Schwefelkies. Nach den Angaben von Ritter und Dawy hat man angenommen, das Tellur könne sich mit Wasserstoff zu einem festen, braunen Kürper, der weniger Wasserstoff als das Tellucwasserstoffgas enthalter verbinden. Durch Versuche hat es. Magnera ausser allem Zweisel gesetzt, dass diese braune Substanz nichts, anderes, als metallisches Telluz ist, welches durch Einwirkung von Sauerstoff von Wasserstoff geschieden und in einem sehr fein zertheilten Zustande gefällt worden, ist, gleichwie diess auch mit Schwesel und Selen der Fall ist; und wie man es auch mit großer Wahrscheinlichkeit vom Arsenik vermuthen kann.

Chrom. Untersuchung von Thomson Ueber das: Chrom sind Versuche von Thomson *) angestellt worden, wortber jedoch nur
erst eine kurze Notiz bekannt geworden ist, die
bei Lesung der Arbeit in der Royal Society in
London aufgenommen wurde. Die Arbeiten dieses Chemikers zeichnen sich immer auf eigene
Art durch die Unzuverlässigkeit der Resultate und
Schiefheit der Ansichten aus, und eben diess ist
auch mit den hier erwähnten Angaben der Fall.
Er hat eine neue Verbindung von Chlor mit
Chromsäure entdeckt; es ist nämlich dieselbe
Verbindung, deren schon im Jahresbericht 1827,
p. 131., und 1828, p. 160., erwähnt worden ist,

^{*)} Phil. Mag. and Ann. of Phil. L. 452.

ind die schon zwei Jahre vor Thomson's Arbeit bekannt und beschrieben war. Diese Verhindung desteht mach seiner Analyse aus 1 Atom Chler und 1 Atom Chromsäure. Das Chromoxyd indet er aus 1 At. Chrom und 1 At. Sauerstoff msammengesetzt, und in Procent aus 80 Metall und 20 Sauerstoff.: - Man mus :: sich gewiss sehr über die Gleichgültigkeit dieses Chemikers, sich so oft zurechtweisen zu lassen; und über das fortwährende Selbstvertrauen verwundern, womit er sehlerhaste analytische. Untersuchungen bekannt macht, selbst wenn die früheren, von wielen Seiten bestätigten Arbeiten Anderer ihn an eine genauere Paufung der eigenen Resultate erinnern sellten. Im Falle etwas in Thomson's Arbeit ther das Chrom der Bekanntmachung worth sein solke, worde ich es Anfthren, sobald die ausführhebere Abbandlung bekannt geworden ist.

Es ist angenommen, dass die, nach Verdunstung; und gelindem Erhitzen von salpetersaurem Chromoxydul zurückbleibende braune Substanz,
eine/eigene Oxydationsstuse des Chroms sei, zumal da zwischen dem Oxydul und der Säure wenigstens eine Verbindungsstuse, nämlicht die mit
2 Atomen Sauerstoff, ossenbar sehlt. Maus *)
hat zu zeigen versucht, dass dieser braune Körper keine eigene Oxydationsstuse, sondern, analog den blauen Verbindungen von VVolssam und
Molybdän, eine Verbindung von Chromsäure mit
Chromoxyd sei. Zur Stütze dieser Ansicht hat
er gezeigt, dass man diese braune Verbindung
darch Fällung von neutralem chromsauren Kali
mit einer Aussichung von Chromchloritr erhalte,

Braunes Chromoxyd.

^{&#}x27;) Possend. Annalen IX. 127.

und dass sie sich, nach dem Auswaschen, bei der Behandlung mit einer Auflösung von essigsaurem Bleioxyd, in chromsaures Bleioxyd und essigsaures Chromoxydul verwandele, wonu jedoch ein Zusatz von freier Essigsäure nothig sei, damit der Niederschlag nicht durch basisch essignauren Chromoxydul griin werde. Ferner fand Maus; dass die branne Verbindung nach anhaltendem Auswaschen mit Wasser suletzt nur Chromoxydulhydrat zurücklasse. Auch fand er, dass sich letateres in Chromsäure auflösen lasse, und man dadurch eine in Wasser lösliche braune Vesbindung erhalte, die sich zur Trockne abdampfen lässt, ohne dabei aber krystallinisch zu werden, and die wieder sowohl in Wasser als Alkohol auflöslich ist. Diese lösliche Verbindung hat Maus analysist, and sie aus 27,79 Chromoxydal und 72,21 Chromsäure ansammengesetst gefonden, so dass also darin die Säure 4: mal den Sauerstoff des Oxyduls enthält, = Ch+4Ch, d. h. sie besteht aus 6 Atom. Chrom und 15 Atom. Sauerstoff. Die Zusammensetzung der gefällten Verbindung ist von Maus nicht untersucht worden, dagegen hat er gezeigt, dass das mit dem Chromexydul isomorphe Eisenoxyd in Chromsäure auf füslich ist, und damit ein Salz gibt, welches der eben erwähnten löslichen Verbindung sehr ähnlich ist. Bei der Analyse dieses löslichen Eisensalzes sand er es aus 25,06 Th. Eisenoxyd und 74,94 Th. Chromsäure zusammengesetzt; nach Fe Ch* würde sie 26,5 Eisenoxyd und 73,5 Chromsäure enthal-' ten. Aus diesen Versuchen zieht er den Schlus, dass es keine selbständige Oxydationsstuse gebe, die braunes Chromoxyd genannt, werden könne, sondern dass dieses eine Verbindung vom Oxydul

mit der Säura dei, zwischen welchen beiden es mehrere Verbindungen gebe. Die Untersuchung von Mans scheint mit Zuverlässigkeit und Ueberlegung anagestihrt zu sein; dessen ungeachtet wäre es möglich, dass die von ihm angestührten Verhältnisse nicht zu dem von ihm vermutbeten Resultat, dass kein brannes Chromoxyd existive; gefibrt hätten. Diese Frage dreht sich um: einem wichtigen and delicaten, theoretischen Punkt. Wir haben Upsache zu vermythep, dals sieh die Atome der einfachen Körper in gleich vielen Verhältnissen mit einander werbinden, so hals sich, also die Oxydationsatulen von einem hrennharen Körper bei dem anderen wiederfinden. Wie haben sie hei meitem nicht bei allen wiedergefunden, aber die Erfahrung wird allmählig die Lücken ausstillen. Die Chromsäpre ist, nach den Verauchen von Mitscherlich, mit der Schweselsäure isamorph, und enthält, also eine gleich große Ansahl von Atomen, wie diese, wir kennen aber beim Chrom noch keine Verbindungsstufen, welthe der unterschweslichten, der sehweslichten und der Unterschwesel-Säure entsprechen, gleich wie wir beim Schwefel noch keine dem Chromoxydul proportionale gefunden haben. Ich bin überzeugt, dals sie einmal entdeckt werden, nnd es wäre möglich, dass die beim Chrom fehlenden Verbindangsgrade bei diesen Versuchen von Maus dargestellt worden sind. Wenn chromsaures Kali von Chromchloritr gesällt wird, so geschiebt die Zersetzung nicht geradeauf (Mans, hat darüber sichts angeführt), die Flüssigkeit trüht sich beim esten Zusammenmischen, und wird dunkelgelb, aber bald ändert sich die Farbe in braun um, und es scheidet sich ein brauner Niederschlag ab.

Ein Ueberschuls von einem der Salze schlägt aus der braunen Auflösung nichts mieder und verändert sie auch sonst nicht; hier bildet sich also keine den chromsauren Salzen proportionale Verl bindung zwischen der Säure und dem Oxyd, sondern eine löstiche und eine welöstiche Verbindunge Die lösliche ist von Maus analysirt worden; sie besteht, wie wir gesehen haben, aus 6 At. Chrom und 15 At. Saderstoff, d. H. and 2 At. Chrom und 5 At. Sauerstoff, ihrer Dusammensetzung fist also der der Unterschwefelsäure, proportional: Naturlicherweise kunn man in der niedergeschlagemen eine Verbindung von 1 At Chrom and 2 At Sauerstoff vermuthen, und es bildet sich also in dem Falle, wenn sich chromsaures Kali mit Chroma chlorur Lersetzt, auf 2 At. Ch. Dals sich diese Verbindungen so leicht in Chromsäure und Chromoxydul zersetzen, beweist cheh so wenig, dass sie nicht für bestimmte Oxydationsstusen angesehen werden können, als der Umstand, dass die unterschweilichte Säure durch Wasser in schwef fichte Säure und Wasser zersetzt, oder dass' concentrirte salpetrichte Säure durch Verdünnung oder durch Sättigung mit einer Basis in Salpetersäure und Stickstoffoxyd umgewandest wird, sür einen Beweis genommen werden kann, dass salpetrichte Saure und unterschweflichte Saure nicht bestimmte Oxydationsstusen des Stickstoffs' und Schwefels seien.

Es ist möglich, dass diese braunen Verbindungen von Chrom mit Sauerstoff sich sogar, wie Säuren, mit Basen verbinden können, wiewohl die Bildung dieser Verbindungen Umwege zu erfordern scheinen, auf die man noch nicht gekommen ist. Liebig *) hat gefunden, dass Chromorydolbydrat, wenn es bei Zutritt der Lust mit kanstischem Ammoniak digerirt wird, mit colombinrother Farbe sich auslöst, während Sauerstoff ausgesogen wird, obgleich nachher die Auslösung keine Chromsäure enthält.

Nach VV öhlter kann man das Chromoxydul aus dem im Handel vorkommenden chromsauren Kali leicht auf die VV eise bereiten, daß man dieses mit ungefähr gleichviel Salmiak, oder im Falle es saures Salz ist, zugleich noch mit ungefähr gleichen Theilen kohlensaurem Kali oder Natton vermischt, die Masse in einem hedeckten Tiegel glüht, his aller überschüssige Salmiak verhampst ist, und darauf mit VV asser übergießt, velches das Chlorkalium auflöst, und das Chromenydul zurückläßt.

Chromoxydul.

Maus hat eine Bereitungsart der Chromsäure Chromsäure.

sagegeben, die leichter ist, als die durch Zersetzung des der Säure proportionalen Chromssaperfluorids ***). Sie ist dieselbe, welche von Wheeler zur Bereitung der Chlorsäure angewendet worden ist; sie besteht darin, dals man zu einer Auflösung von chromsaurem Kali so innge Kieselfluorwasserstoffsäure setzt, als sich soch Fluorkieselkalium niederschlägt, worauf man die Flitssigkeit in einem Platingefälse zur Trockne verdunstet und die zurückbleibende Chromsäure sachher wieder in sehr wenigem VVasser auflöst, vodurch das noch eingemengte Fluorkieselkalium ungelöst zurückbleibt. Nach Maus soll man die

^{*)} Jahrh. der Ch. u. Ph. XXI. 374.

[&]quot;) Poggend. Annalen XI. 83.

concentrirte Auflösung dieser Säure nicht dürch Papier filtriren, weil es davon geschwärzt und corrodirt wird, und die Säure sieh in die oben erwähnte braune, lösliche Verbindung verwandelt, in welchem Verhalten diese Säure mit der Schweifelsäure und der durch organische Stoffe bewirkten Umwandelung derselben in Unterschweselsäure. Aehnlichkeit hat.

Arsenik.

Fischer hat einige Beiträge zur Geschichte des Arseniks geliefert *), worin et unter anderett Folgendes anführt: "dass der knoblauchartige Geruch nur dem metallischen Arsevik und nicht dem oxydirten angehöre, habe ich schon in einer kleinen Schrift: de modis arsenici detegendi, und aus dieser in Schweiggers Journal für Chemie und Physik VI. 96. angegeben, eben so auch die Umstände, unter welchen auch das oxydirte Arsenik diesen Geruch geben kann, indem es nämlich zuerst reducirt wird, was nicht bloß durch Glüben auf Kohle, sondern auch mit leicht oxydirbaren Metallen, z. B. Zink und Eisen, geschehen kann. Man wurde gewiss dem Verfasser dieser historischen Angaben Unrecht thun, wenn man sie so erklären wollte, dass er damit gemeint habe, die. Chemiker hätten nicht vor seiner Abhandlung von 1811 gewosst, dass das Gas von metallischem Arsenik knoblauchartig riecht, dass dagegen die Dämpse von arsenichter Säure diesen Geruch nicht haben, wenn diese nicht in dem Augenblick, wo sie sich verstüchtigt, reducirt wird, denn nach einer später gewonnenen besseren Einsicht nun Fischer seine im Jahre 1811 bekannt gemachte Meinung so abgeändert, dass es wahr-

^{*)} Kastner's Archiv XI. 224.

zheinlich weder das detallische Arsenik, noch de arsenichte Säure sei, welche rieche, sondern des dieser Geruch einer, entweder zwischen der wenichten Säure und dem Suboxyd, oder zwischen ersterer und dem Metall liegenden Oxydationsstufe zukomme. Vielleicht wird er künftig de, ohne Zweifel wohl erwogenen Umstände, vorauf diese Angabe gegründet ist, mittheilen. Derelbe hat ferner gefunden, dass mit Wismuth ster mit Platin legirtes Arsenik, vor dem Löthretr auf einer Kohle angeztindet, un brennen intiahre, so lange als noch Metall unoxydirt sei, das diess aber nicht geschehe, wenn das Arsenik mit Gold oder Saber versetzt ist. Diese Metalle verden dem Arsenik beigemischt, wenn es einige Zeit in ihrer Auflösung gelegen hat, wobei es twas von jenen auf sich niederschlägt. Fischer lat serner seine, schon im Jahresb. 1825., p. 106. egeführten, Untersuchungen über die Löslichkeit der arsenichten Säure in Wasser fortgesetzt, und läk es durch dieselben für ausgemacht, dass die asenichte Säure niemals vollständig in kaltem Wasser aufgelöst werde, und dass das Lösungsvermögen des Wassers in einem gewissen Vertilmisse abnehme, in dem Grade, als sich seine Menge relativ zu der der arsenichten Säure vermehrt; wird z. B. 1 Th. weisses Arsenik mit 80 Th. Wassers behandelt, so enthält die Auflömg 10, mit 160 Th. 120, mit 240 Th. 120, und 1000 Th. 1200 etc. Eben so verhält es sich = Alkohol. - Er hat ferner gefunden, dass arsenichte Säure, mit kaustischem Ammoniak übergossen, ein sich auflösendes basisches Salz und ungelöst bleibendes saures, krystallinisches, ubes (?) bilde. Letzteres reagirt auf Pslanzen-

farben alkalisch, röthet aber das Lackmuspapier, riecht nach Ammoniak und ist in Wasser löslich Er schliesst hieraus, dass die arsenichte Same keine neutrale, sondern entweder basische oder saure Salze bilde. Diess ist gewiss auch mit der Arseniksäure und Phosphorsäure der Fall, wenn man durch die Reaction auf Panzenfarben den Begriff von basisch oder neutral bestimmen: wills aber obgleich das phosphorsaure und arseniksaure Natron, worin der Sauerstoff der Base sich zu Arsenikprobe den der Säure =2:5 verhält, alkalisch reagiren, bei medico- so betrachten wir sie doch als neufrale Salze.

legalen Untersuch.

Payen *) hat eine sehr anwendbare und scharfe Probe auf weisses Arsenik beschrieben. Es sollte eine äußerst geringe Menge untersucht werden. Sie wurde mit einer zugeschmolzenen, feuchten Glasröhre aufgenommen, die über kochendheises Wasser gehalten wurde, bis dass sich daran'so viel Wasser, condensirt hatte, dass sich ein Tropfen bilden konnte. Dieser wurde auf einen Streifen von Papier abgesetzt, und, nachdem die Auflösung darin durch gelindes Erwärmen concentrirt worden war, wurde er über eine Flasche gehalten, worin sich Schweselwasserstoffgas entwickelte; hierdurch wurde der Flecken. gelb; als er nun dem Dampf von kaustischem Ammoniak ausgesetzt wurde, verschwand er wieder, kam aber nach der Verdunstung des Ammoniaks wieder zum Vorschein.

Als Erkennungsmittel des weißen Arseniks gibt Turner **) folgendes an: Nachdem man, nach

^{*)} Journ. de Ch. med. III. 124.

^{**)} Kastner's Archiv. XI. 397.

mach der Methode von Christison, Schwefelarsenik durch schwarzen Fluss reducirt, und, wie
wöhnlich, nur Spuren von regulinischem Metall,
ans den im Jahresb. 1826., p. 116., entwickelten
Gründen, erhalten hat, soll man das zugeschmolzene Ende der 3 Z. langen und \(\frac{1}{2} \) bis \(\frac{1}{4} \) Z. weiten Röhre abschneiden, und das Arsenik, vermittelst der Flamme einer Spirituslampe, in der
Röhre so lange hin und her jagen, bis es sich
exydirt hat, worauf man, unter dem Microscop,
die arsenichte Säure leicht an ihrer octaëdrischen
Form erkennen kann.

Bei medicolegalen Proben auf Arsenik ist bekanntlich die Ausfällung durch Schweselwasserstoffgas aus einer sauren Flüssigkeit, die leichteste Art, das Arsenik von den thierischen Matenen abzuscheiden. Eine Methode, um aus dem so erhaltenen Schwefelarsenik das Arsenik zu redeciren, habe ich im Jahresb. 1826., p. 118., angegeben; da aber diese Methode mit verschiedeven Umständlichkeiten verknüpft ist, so führte ich in Jahresb. 1827., p. 124., noch eine andere weit ensachere an, die darin besteht, dass man das Schweselarsenik durch einen seinen, glühenden Eisendrath, über den man dasselbe in Dampfsom treibt, reducirt. Dieser Versuch hat jedoch den Fehler, dass es von höchst unbedeutenden Umständen abhängt, ob das Arsenik abgeschieden wird, oder ob es mit dem Schwefeleisen in Verindang bleibt, und diese Umstände hat man with in seiner Gewalt, so dass die Probe sehr of milsglückt, und das ganze Schweselarsenik vom Eisen absorbirt wird. Man kann dann zwar imner die Gegenwart des Arseniks dadurch entdekben, dass man den Eisendrath herausnimmt, und

in der offnen Lust erhitzt, wobei man den Arsenikgeruch erkennt; aber diess kann doch unsicher sein. Ich habe deshalb auf vielfache Weise versucht, das Arsenik aus dem Schwefelarsenik sicherer, unmittelbar und ohne Verlust zu reduciren, und es ist mir diess endlich folgendermalsen geglückt: Man knetet das Schwefelarsenik, wie gewöhnlich bei den Löthrohrproben, mit überschüssigem kohlensauren Natron und etwas Wasser zusammen, und legt es in eine an dem einen Ende zur Dicke einer Stricknadel ausgezogenen, und an beiden Enden offenen Glasröhre. Da es schwer ist, dasselbe auf die richtige Stelle in der Röhre zu legen, so streicht man die feuchte Masse von der Messerspitze, womit man sie gemischt hat; auf ein kleines Stück einer ausgezogenen Glasröhre, und schiebt dieses bis auf 1 Zoll Entfernung von dem ausgezogenen Ende in die Röhre hinein. Sie wird nun gelinde erhitzt, so dass das Schwefelarsenik mit dem Natronsalz zusammenschmilzt. Hierauf leitet man in die Röhre einen schwachen Strom von Wasserstoffgas, welches zuvor über Chlorcalcium gestrichen ist, und sobald die Luft ausgetrieben ist, erhitzt man die, nun aus arsenikschwefligem Salz bestehende Masse mit der Flamme einer Spirituslampe bis zum vollen Glühen, was man zuletzt noch mit Hülfe des Löthrohrs verstärken kann. Das Arsenik wird vom Wasserstoff (indem sich wasserstoffschwefliges Schwefelarsenik bildet) reducirt, und setzt sich in dem kalten Theil der Röhre ab, woraus es allmäblig, unter fortdauernder Gasentwickelung, durch die Flamme in den ausgezogenen Theil der Röhre getrieben werden kann, wo es spiegelnd wird. Auf diese Weise lässt sich das Arsenik in metallischer Form

aus unwägbaren Spuren von Schwefelarsenik darstellen, und so durch seine Eigenschaften erkennen. — Es versteht sich von selbst, dass der Wasserstoffgasstrom nur sehr gemäßigt sein darf, md dass sowohl die Schwefelsäure als das Zink, voraus man das Gas entwickelt, arsenikfrei sein missen. Am sichersten wendet man destillirte Schweselsäure oder reine Salzsäure und Eisen zur Entwickelung des Gases an.

Serullas hat gezeigt *), dass bei der De- Jodarsenik. stillation eines Gemenges von 3 Th. Jod und 1 Th. Arsenik Jodarsenik übergeht, und als eine orangerothe, krystallinische Masse erstarrt. Beim Uebergielsen mit Wasser wird es zersetzt, und es scheidet sich eine weisse, perlmutterglänzende, kystallinische, zuerst von Plisson entdeckte Materie ab, während sich im Wasser Jodwasserstoffsiere auflöst. Man bält die bierbei niederfallende Substanz für eine Verbindung von Arsenik mit Jod und Sauerstoff, aber Serullas fand, dass sie bei der Sublimation in Metall und Jodarsenik serlegt wurde. Nach Plisson erhält man dieselbe Substanz durch Digestion von Arsenik und Jod mit Wasser. Sie verdiente, näher untersucht zu werden.

Mitscherlich hat eine neue Oxydationsstuse Selen, neue des Selens entdeckt, welche eine starke, der Oxydations-Schweselsäure analoge Säure ist, die nun Selensaure genannt werden muss, während die schon bekannte den Namen selenichte Säure bekommt. Sie wurde dadurch entdeckt, dass Selenblei vom Harz mit Salpeter verpusst wurde, und man nachler den Salpeter von dem vermutheten gewöhnli-

^{°)} Journ. de Chemie med. III. 602.

chen selensauren Kali, welches in Wasser sehr leichtlöslich ist und nicht krystallisirt, durch Krystallisation trennen wollte. Dabei schoss aber ein Salz an, welches ganz wie schwefelsaures Kali aussah, welches aber auf Kohlen verpusste, und beim Kochen mit Salzsäure Chlor gab. - Die Darstellung der Säure gibt Mitscherlich auf folgende Art an: Man verbrennt Selenblei mit gleichen Theilen salpetersaurem Natron und trennt die Salze durch Auflösen vom Bleioxyd. Die Auflösung wird rasch eingekocht, wobei sich selensaures Natron ausscheidet. Nachdem 'diess bis zu einem gewissen Grade geschehen ist, wird die klare warme Auflösung abgegossen, die nachher beim Erkalten krystallisirtes salpetersaures Natron absetzt. Durch Einkochen liefert die Mutterlauge wieder wie zuerst selensaures Natron, und nachber beim Erkalten wieder salpetersaures Natron. Das selensaure Salz wird vom salpetersauren durch wiederholte Krystallisation getrennt, es hält aber immer noch einen Antheil schwefelsaures Salz zortick. Zur Abscheidung des Schwefels muss das Selen aus dem Salze durch Erhitzen desselben mit Salmiak reducirt werden; das Selen wird ausgewaschen, durch überschüssige Salpetersäure in selenichte Säure verwandelt, die saure, salpetersäurehaltige Flüssigkeit mit Natron gesättigt, zur Trockne abgedampst, und die Masse in einem Platintiegel geschmolzen. Das Salzgemenge, welches nun, statt selenichtsaures, selensaures Natron enthält, wird in Wasser aufgelöst, genau mit Salpetersäure neutralisirt; und dann mit salpetersaurem Bleionyd gefällt. Das niedergefallene selensaure Bleioxyd wird ausgewaschen und durch Schwefelwasserstoffgas zersetzt; die saure Flüssigkeit wird zuerst dorch Kochen vom überschüssigen Gas befreit, dann ab-

gedampst, und zuletzt bei einer Temperatur concentrirt, die bis zu +-280° gehen kann. Man erhält dann eine, der Schwefelsäure ähnliche, dickflüssige, farblose, saure Flüssigkeit, von 2,6 bis 2,62 spec. Gewicht; über +280° darf sie nicht erhitzt werden, sie zersetzt sich sonst, unser Entwickelung von Sauerstoffgas und Bildung von selenichter Säure. Diess geschieht, bevor noch die Säure alles Wasser, welches sie noch über die sur Constitution einer wasserhaltigen Säure nöthigen Menge enthält, verloren bat. Diese Quantität beträgt 12,38 p. C. Aber die Säure fängt schon bei einem Wassergehalt von ungefähr 16 p. C., oder wenn 2 At. Säure mit 3 At. Wasser verbunden sind, sich zu zersetzen an. Beim Vermischen mit Wasser erzeugt sie, wie Schweselsäure, Wärme. Eisen und Zink löst sie mit Wasserstoffgasentwickelung auf, von Kupfer wird sie zu selenichter Säure reducirt; auch löst sie Gold auf, nicht aber Platin. Von schweflichter Saure, wird sie nicht zersetzt, eben so wenig von Schweselwasserstossgas. Mit Salzsäure zersetzt sie sich im Kochen unter Entwickelung von Chlor; sie bildet dadurch eine Art von Königswasser. Nachdem sie mit Salzsäure gekocht und das Chlor ausgetrieben worden ist, wird sie von schweslichter Säure zersetzt. Sie ist nächst der Schwefelsäure die stärkste der Säuren, und steht in ihrer Verwandtschaft der Schwefelsäure so wenig nach, dass selensaurer Baryt nicht vollständig von Schweselsäure zersetzt wird. Die Salze, welche sie bildet, sind mit denen der Schweselsäure isomorph, sie nehmen eine gleiche Atomenanzahl von Krystallwasser auf, und lassen sich im Aeusseren durchaus nicht, von jenen unterscheiden, kurz die Selensäure verhält sich zur Schwefelsäure wie die

Arseniksäure zur Phosphorsäure. Sie besteht aus 1 Atom Radical und 3 Atomen Sauerstoff, was in 100 Th. 62,32 Selen und 37,68 Sauerstoff ausmacht; ihre Sättigungscapacität ist 12,56.

Reduction des Selens darch Mctalle.

Nach Fischer reducirt das Silber und alle Metalle, die electropositiver sind, als Silber, das Selen aus der selenichten Säure. Das Silber verbindet sich dabei mit Selen, und schwärzt sich dadurch, wie vom Schwefel; Fischer fand, dass Schwefelsäure, die 30000 ihres Gewichts selenichte Säure enthält, das Silber schwärzte. Ist mehr selenichte Säure eingemischt, so lüst sich das Selensilber vom Silber in Schuppen ab. Man kann sich des Silbers als Reagens auf Selen in Schwefelsäure bedienen.

Bromselen.

, Ein Bromselen ist von Serullas beschrieben worden *). Es wird durch Vermischen von 1 Th. Selen mit 5 Th. Brom erhalten. Die Vereinigung geht mit großer Hestigkeit und Erhitzung vor sich; beim Erkalten erstarrt das Bromselen zu einer rothgelben Masse, die sich ohne Farbe in Wasser auflöst. Bei der Destillation wird es theilweise zersetzt.

Ich habe im Jahresb. 1828, p. 152., die von Verschiedene Mitscherlich weiter entwickelte Entdeckung von Krystallform Haidinger angeführt, dass zuweilen ein und dasmenge dersel-selbe Salz in verschiedenen Formen anschiesst, je der Tempe- nachdem die Temperatur der Auflösung höher oder ratur, wobei niedriger ist. Mitscherlich hat seine Untersusie ktystalli- chungen über diesen Gegenstand fortgesetzt **). Er hat gezeigt, dass schweselsaures und selensaures Natron, die von Wasser in der größten Menge bei

^{*)} Annales de Ch. et de Ph. XXXV. 849.

^{*)} Poggend. Annalen XI. 323.

+33°, und in geringerer bei niedrigerer oder höbeer Temperatur aufgelöst werden, bei +33° mit derelben Anzahl von Wasseratomen, und in der bekannten Form des Glaubersalzes krystallisiren; as aber die Krystalle, wenn sie in einer mehr 4s +33° warmen Auflösung anschießen, kein Wasser enthalten, und sowohl unter sich als auch mit schweselsaurem und selensaurem Silberoxyd isemorph sind. - Schwefelsaures Zinkoxyd, Nikkdozyd und schwefelsaure Talkerde, sowie selensaures Zinkoxyd und selensaure Talkerde, krystalisiren, die beiden letztern bei + 15°, und die drei erstern bei gewöhnlicher Lufttemperatur, in völig isomorphen Formen, die zu dem prismatischen System gehören; aber schwefelsaures Nickeloxyd und selensaures Zinkoxyd, zwischen +15° und 20°, und selensaures Nickeloxyd bei gewöhnlicher Temperatur, schießen in unter sich übereinstimmenden Formen an, die zu dem quadratoctaëdrischen System gehören, also von den vorher gemannten abweichen. Nimmt man die zum prismatischen System gehörenden, bei + 15° angeschossenen Krystalle von schwefelsaurem Nickeloxyd, und setzt sie in einem verschlossenen Gefässe im Sommer der Sonne aus, so findet man sie nach einigen Tagen undurchsichtig geworden, ohne dass sie aber der Form verloren haben. Zerbricht man sie, so findet man sie aus Quadratoctaëdern zusammengesetzt, die zuweilen einige Linien Durchmesser haben; die kleinsten Theilchen haben also in dem starren Körper, ohne vorhergegangenen slüstigen Zustand, ihre Lage geändert, und sich in den Verhältnissen zusammengefügt, denen sie bei der Krystallisation aus einer warmen Auflösung gesolgt sein würden. Prismatische Krystalle von

selensaurem Zinkoxyd, auf einem Papier der Sonne ausgesetzt, verändern schon in wenigen Augenblikken ihre Textur, und zeigen inwendig Quadratoctaëder. Selensaures Nickeloxyd krystallisirt auch bei niedrigen Temperaturen nur in dieser Form. Selensaures Zinkoxyd kann aus derselben Auflösung in drei ungleichen Formen anschießen; näm-. lich aus einer warmen Auslösung in der gewöhnlichen Form von schwefelsaurem Manganoxydul, bei einer niedrigeren Temperatur in Quadratoctaëdern, und endlich in der Kälte in der prismatischen Form. Die erste von diesen drei Formen rührt von einem geringeren Gehalt an Krystallwasser, aber die beiden letzteren sind nur von der Temperatur abhängig und enthalten dieselbe Menge Krystallwasser. In Beziehung auf den ungleichen Krystallwassergehalt der Salze, möge noch Folgendes angeführt werden: sehwefelsaures Eisenoxydul schiesst 'aus einer im Kochen gesättigten Auflösung, bei +80° in Krystallen an, die zum prismatischen System gehören, und die weniger Wasser, als die gewöhnlichen, enthalten. Man bekommt sie auch von großen gewöhnlichen Krystallen, wenn man sie in Alkohol kocht; sie behalten dann zwar die äussere Form bei, aber beim Zerbrechen findet man darin Höhlungen von entwichenem Krystallwasser, in denen sich die neuen Krystalle gebildet haben. Essigsaure Strontianerde krystallisirt bei +15° mit 1 Atom. Wasser anf 2 Atome Salz, bei einer niedrigeren Temperatur aber mit 4 Atomen Wasser auf 1 Atom Salz, und diese schmilzt dann bei +20° in ihrem Krystallwasser. Essigsaure Baryterde krystallisirt bei +15° mit 1 Atom Wasser, aber unter +15° mit 3 Atomen, und ist dann mit essigsaurem Bleioxyd isomorph, welches ebenfalls dieselbe Anzahl von Wasseratomen enthält.

Gay-Lussac hat den Wasserverlust beim Verwitterung Verwittern mehrerer Salze untersucht *), und hat gefunden, dass z. B. schweselsaures Natron sein sämmtliches Krystallwasser verliert, dass aber phosphorsaures und kohlensaures Natron, je nach verschieden trockner Witterung, veränderliche Quantitäten verlieren, die selten über die Hälfte gehen, und die nicht vorzugsweise bei solchen Verhältnissen stehen bleiben, die geraden Atomenzahlen entsprechen.

In der Abhandlung über jene neue Klasse Allgemeine von Salzen, die Schwefelsalze genannt worden sind, und welche sich in den Abhandlungen der K. Akademie für 1825 findet, habe ich einige Ansichten über die Salze dargelegt, und sie auch im Jahresb. 1827., p. 184., in der Kürze aus einander gesetzt. Ich theilte die Salze ein in Amphidsalze, die aus einem electronegativen und einem electropositiven zusammengesetzten Körper besteben, z. B. aus einer oxydirten Basis und einer Säure, einer Schweselbasis und einer durch Schwesel, als electronegativen Elementes, gebildeten Säure, und in Haloidsalze, die aus einem Salzbilder und einem electropositiven Metall bestehen. Hier-2015 folgte wiederum bei den einfachen electronegativen Körpern die Eintheilung in Basenbilder (Sauerstoff, Schwefel, Selen, Tellur), in Salzbilder (Chlor, Brom, Jod, Fluor) und in Radicale der Säuren (Phosphor, Arsenik, Kohlenstoff etc.). Nachdem diese Ideen allgemeiner bekannt gemacht worden waren, sind sie bestritten worden, und

Ansichten über die Salze und über den Begriff von Salz.

der Salze.

^{*)} Annales de Ch. et de Ph. XXXVI, 334.

man hat besonders den von mir aufgestellten Unterschied zwischen Salz- und Basen-Bilder fttr unrichtig erklärt. Um die Unrichtigkeit dieser Unterscheidung zu erweisen, hat Boullay d. j. eine sehr interessante Reihe von Versuchen iber die gegenseitigen Verbindungen der Jodmetalle bekannt gemacht, und diese Abhandlung selbst Mémoire sur les jodures doubles *) genannt; über die Veranlassung zu diesen Versuchen äußert er sich folgendermassen **): "Dans le dernier mémoire que M. Berzelius vient de publier, il établit entre le soufre, l'oxygène et les autres corps négatifs, une distinction fondée sur la faculté que les prémiers possédent, de donner naissance à des bases et à des acides par leur combinaison avec les metaux. Si cette proprieté était particulière à quelques corps, elle caractériseroit certainement, d'une manière tranchée ceux qui en seroint douées.

Il n'en est pas ainsi; du moins pour le chlore,. l'iode et le fluore, etc."

Schon vor Boullay hatte v. Bonsdorff ***) gleiche, aber nicht so positiv ausgesprochene Ausichten geäußert, die er durch eine Untersuchung über die Verbindungen verschiedener Chlormetalle, besonders des Quecksilberchlorids, mit electropositiveren Chlormetallen zu erweisen suchte, und in Folge deren er ersteres als eine Säure, und die letzteren als Basen betrachtete, was er noch dadurch zu beweisen sucht, dass die Auslösung des Chlorids in Wasser das Lackmuspapier rö-

^{*)} Ann. de Ch. et de Ph. XXXIV. 337.

^{**)} Journal de Pharm. XII. 638.

^{•••)} Annales de Ch. et de Ph. XXXIV. 142.

thet, aber diese Eigenschaft nach der Vereinigung mit Chlorkalium verliert.

Endlich so hat Poggendorff *), bei An-Menng der Abhandlungen von Bonsdorff und Boullay, mich gewissermaßen aufgefordert, diese Frage zur Entscheidung zu bringen. - Ich bin ster weit entsernt, diess auch nur versuchen zu wollen. Ich will bei dieser Gelegenheit nur Einiges hinzusügen, das zur Beleuchtung des Status quaestionis dienen kann, der hanptsächlich von der verschiedenen Bedeutung abhängt, die von beiden Seiten dem Worte Salz beigelegt worden ist. kh habe dabei einen gewissen Begriff über die gegenseitige Neutralisation der Bestandtheile festgesetzt, hergeleitet von den Eigenschaften des Körpers; den ich Salz nenne. Demnach nenne ich Kochsalz und Salpeter Salze, weil sich die Bestandtheile in denselben in gleicher Art von Neutralität befinden, so dass ja die Chemiker, so lange sie in ihrem Urtheile nur von den äusseren Eigenschaften geleitet wurden, sie beide für Salze hielten, und im Allgemeinen muss ich wieder in Einnerung bringen, dass ich mit dem Begriff von Basis und Säure Nichts verknüpfe, was die Lesammensetzung betrifft, sondern nur was sich af die Eigenschaften bezieht. Ich nenne daber Kali, Ammoniak und Strychnin Salzbasen; Phosphorsäure, Weinsäure, Schweselcyanwassersteffsäure (Schwefelblausäure) Säuren, ungeachtet der großen Verschiedenheit sowohl in der Nater als der Anzahl der Bestandtheile; und um mit cinem noch sprechenderen Beispiele zu zeigen, vie ich es verstehe, dass die Eigenschaften einer

^{&#}x27;) Dessen Annalen XI. 126.

Verbindung, und nicht die Ansahl ihrer Bestandtheile bestimmen muss, zu welcher Klasse sie gehört, nenne ich die Verbindung des Mangans mit einem Atom Sauerstoff eine Salzbasis, und die Verbindung von 2 At. Mangan mit 5 At. Sauerstoff eine Säure, ungeachtet sie beide nur aus zweien, und zwar absolut denselben Elementen bestehen; und ich glaube, dass dasselbe alle Chemiker thun. Nachdem ich nun gezeigt habe, dass ich meine Begriffe von Basis, Säure und Sals ganz und gar nach den Eigenschaften, und nicht nach der Anzahl der Bestandtheile richte, darf es Niemand wundern, dass ich kaustisches Natron und Kochsalz nicht zu derselben Klasse von Kürpern aus dem Grunde rechne, weil sie beide eine gleiche Anzahl von Bestandtheilen haben, sondern dass ich sie von einander trenne und Natron eine Salzbasis nenne, weil es Eigenschaften besitzt, die dem Kochsalz gänzlich mangeln, Kochsalz dagegen ein Salz, weil das Natron, nachdem es mit einer Säure gesättigt worden, und nun entstanden ist, was wohl, wenigstens gegenwärtig, Jedermann ein Salz nennen wird, analoge Eigenschaften wie das Kochsalz erhalten hat. - Diese einfachen Begriffe, die noch vor wenigen Jahren so ausser allem Zweisel gehalten wurden, dass eine Auseinandersetzung derselben für etwas höchst überstüssiges gehalten worden wäre, liegen nun der vom mir gegebenen Eintheilung zu Grund, und ich sollte glauben, dass, wenn man die Eintheilung der electronegativen einfachen Körper mit dem Grunde dafür vergleicht, erstere annehmbar befunden werden sollte.

Nach dieser Erklärung will ich Boullay's Ansicht mit seinen eigenen Worten ansühren =

Le vais chercher à poser la question nettement et dans toute la simplicité qu'elle parait avoir déllement. Lorsque l'oxygène se combine avec mattre corps, il en résulte généralement un carps composé doué d'une tendance acide ou basique. L'union de deux composés de ce genre, lesés de proprietés opposées, donne naissance à des sels plus ou moins bien definis. L'idée le sel rapporte donc toujours à l'union de deux comps composés eux mêmes. Sous ce point de me, les chlorures, les jodures, les sulfures ne ont point de sels, et ressemblent théoriquement ax oxides d'une manière, qui paraitra tout à fait vidente, à quiconque voudra bien examiner avec mention l'ensemble des travaux, qui concernent res corps."

Aus dem Angestibrten solgt also, dass Boulay nur solche sür Salze ansieht, die aus zwei zuammengesetzten Körpern bestehen, und aus dieem Grunde betrachtet er das Kochsalz, Jodnatrium,
inernatrium nicht als Salze, weil sie nur zwei
Iemente enthalten, und in Folge ihrer Zusamensetzung müssen sie daher in dieselbe Klasse
it den Oxyden dieser Metalle, d. h. mit den
alzbasen, daselbst zusammengestellt werden.

Die Frage wäre also: Ist es richtiger, die ledentung der Benennungen Salz und Salzbasis sich der Anzahl der Bestandtheile oder nach den ligenschaften der Verbindungen zu bestimmen?

Wird Ersteres, woranf Boullay besteht, anenommen, so ergibt es sich, dass Chlor, Brom
nd Jod mit den electronegativsten Körpern keine
rerbindungen geben, die ein Bestreben hätten,
ich mit den Chlor-, Brom- und Jod-Verbindunen der electropositiveren Metalle zu vereinigen.

Chlorschwefel z. B. verbindet sich nicht-mit Chlorkalium, was doch wohl der Fall sein müste, wenn man letzteres als zu den Basen, und ersteren zu den Säuren gehörend betrachtet.' Dagegen bekommt man eine Klasse von Säure-Radicalen, die von den electropositiveren Metallen gebildet werden, wenn man z. B. Chlornickel, Chloreisen, Chlorzink, Chlormangan mit Chlorammonium oder Chlorkalium vereinigt. Es ist daher nothwendig, die Chlorverbindungen dieser Metalle, in Beziebong auf Salmiak und Chlorkalium, die Basen wären, als Säuren zu betrachten, und Liebig *) hat ein hierher passendes, specielles Beispiel von einem Doppelsalz angeführt, welches aus Chlormagnesium und Chlorkalium besteht, in welchem also das Chlormagnesium die Säure sein würde, Mir ist ausserdem nicht bekannt, dass man gefunden habe, dass man diese für einsache angesehenen Salze jemals zu Doppelsalzen verbunden gefunden habe.

Liegen auf der anderen Seite bei Bestimmung des Begriffs von Salz und Salzbasis die Eigenschaften zu Grund, so werden diese Verbindungen von Chlornickel, Chloreisen etc. mit Chlorammonium etc. als Doppelsalze betrachtet, ähnlich den entsprechenden Verbindungen von schwefelsaurem und salpetersaurem Nickeloxyd, Eisenoxydul etc. mit schwefelsaurem und salpetersaurem Ammoniak oder Kali, mit denen sie auch in den äußeren Eigenschaften zuweilen so große Aehnbichkeit haben, daß sie wohl schwerlich, ohne Reactionsprobe oder Untersuchung der Krystallform, von einander zu unterscheiden sind.

^{·1*)} Annales de Ch. et de Ph. XXXV. 71.

Ich habe nun, vielleicht mit zu großer Aussthrlichkeit, die beiden Ansichten dargestellt; ein Jeder kann bei sich selbst leicht entscheiden, welche von beiden, nach seiner Art zu sehen, die natürlichste und für eine richtige Aussaung dieses Gegenstandes sulässigste ist. Es ist klar, dass, welcher Ansicht man auch den Vorzug geben mag, die electrischen Beziehungen zwischen den sich verbindenden Körpern immer dieselben bleiben, und dass also z. B. bei der Vereinigung von Quecksilberchlorid mit Chlorkalium, ersteres der dectronegative, und letzteres der electropositive Bestandtheil ist, gleich wie Säure und Base in einem Salz, und gleich wie im Alaun die schwelessure Thonerde in Beziehung auf das schweletaure Kali die Rolle einer Säure spielt. — Im Zusammenhang mit dem nun Angeführten, will ich die Untersuchungen von von Bonsdorff, Boullay und Liebig über diesen Gegenstand angeben. v. Bonsdorff *) hat Verbindungen wa Quecksilberchlorid mit den Chlorüren von Li, Natron, Ammoniak, den alkalischen Erden, Chlorüre. den eigentlichen Erden und einigen Metalloxyden beschrieben. Er schlägt für das Quecksilberchlond in der französischen Nomenclatur den Namen ecide chloro-hydrargyrique, und für seine Salze chloro-hydrargyrates vor. Das Doppelsalz vom Chlorid mit Kalium schiesst in seidenglänzenden, binen Nadeln an, ist in Wasser leichtlöslich, und besteht aus 4 Atomen Chlorid auf 1 At. Chlorlakum; das Natriumsalz krystallisirt in 6 seitigen Prismen, und enthält auf 1 At. Kochsalz 2 At. Chlorid, etc. v. Bonsdorff führt an, dass er

dorff über, doppelte

^{&#}x27;) Am oben angef. Orte.

ähnliche Verbindungen zwischen Platinchlorid und den Verbindungen des Chlors mit Kupfer, Zink, Mangan und Eisen gesunden habe, die alle in sechsseitigen Prismen anschießen; auch zeigt er die Existenz' der später von Boullay untersuchten, doppelten Jodverbindungen an.

Boullay Jodüre.

Boullay *) beginnt die Beschreibung der über doppelte von ihm dargestellten Verbindungen mit der zwischen Jodwasserstoff und Quecksilberjodid. Er fand nämlich, dass sich 1 Atom Jodwasserstoff mit einem Atom von jenem Jodid verbindet, wenn man in einer concentrirten Jodwasserstoffsäure so viel Jodid, als sie auflösen kann, auflöst, und dass Wasser aus dieser Auflösung die halbe Menge vom Jodid niederschlägt, so dass die übrige Fitissigkeit aus 2 At. Jodwasserstoff und 1 Atom Jodid besteht. Diese Verbindungen werden durch folgende Formeln vorgestellt: HI+HgJ und 2HI + Hg J. Eine ähnliche Verbindung gibt auch das Quecksilberchlorid mit Salzsäure, die nach Boullay aus HCl+2HgCl besteht.

Quecksilberjodid mit Jodkalium. Wird eine concentrirte Auflösung vom letzteren mit Jodid im Ueberschuss gekocht, so erhält man in der Auslösung eine Verbindung von KJ+3HgJ. Aber beim Erkalten zersetzt sich diese Auslösung, das Jodid schlägt sich nieder oder krystallisire, und es bleibt zuletzt in der Auflösung ein Doppelsalz, welches durch Abdampfen in prismatischen, glänzenden, schwefelgelben Krystallen erhalten werden kann, die aus KJ+2HgJ+3H bestehen. Dieses Salz verändert sich nicht in der

^{*)} Am schon angef. Orte.

der Luft, verliert beim Erhitzen sein Krystallwasser, schmilzt dann zu einer rothen Flüssigkeit, aus der sich bei höherer Temperatur das Jodid sublimirt. Von VVasser wird es nicht vollständig aufgelöst, sondern in einem gewissen Grade unter Abscheidung von Jodid zersetzt; Alkohol und Aether lösen dasselbe ohne Zersetzung auf. Säuren bilden damit ein Kalisalz und scheiden das Jodid ab. Die Auflösung in VVasser enthält eine dritte Verbindung, die aus KI-HgJ besteht, und läst beim Abdampsen eine nicht krystallisirende, gelbe, in VVasser wieder lösliche Massesurtick.

Mit Jodnatrium entstehen entsprechende Verbindungen, von denen jedoch nur die mit 1 Atom
von jedem Salze einige Beständigkeit hat, und
auch diese wird beim Eintrocknen in der VVärme
zersetzt. In der Lust zersließt sie, zersetzt sich
aber nicht. Jodanmonium bildet ebenfalls diese
drei Verbindungen, von denen die mittlere den
Krystallen vom Kaliumsalz so ähnlich ist, daß sie
im Aeußeren nicht von einander zu unterscheiden sind. Auch die Radicale der alkalischen Erden geben diese drei Sättigungsstusen, die indessen von geringer Beständigkeit sind. Dieß ist
noch mehr mit Zink der Fall.

Boullay hat ferner eine sehr merkwürdige Verbindung zwischen dem Joditr und dem Jodid des Quecksilbers dargestellt, die aus einem Atom beider, oder, wenn man lieber will, aus Hg²J⁸, besteht. Er zeigte, dass das grüne Joditr durch sehr geringe Verwandtschaften, z. B. durch Digestion mit Jodkalium, in Jodid und metallisches Quecksilber zerlegt werde; als er aber ein Gemenge von salpetersaurem Quecksilberoxydul und Quecksilberoxyd mit Jodkalium fällte und diesen Niederschlag mit einer warmen Auflösung von Kochsalz digerirte, löste sich Jodid darin aut, bis zuletzt eine gelbe Masse zurückblieb, die vom Salz nicht weiter verändert wurde, und die sich bei der Analyse als jene intermediäre Jodverbindung erwies. Man erhält sie auch, wenn man das gefällte Gemische von Jodür und Jodid mit Alkohol behandelt, welcher das überschüssige Jodid auszicht, und die gelbe Verbindung nurücksläßt. Endlich kann man diese Verbindung auch erhalten, wenn man in Jodkalium halb so viel Jod auflöst, als es schon enthält, und damit salpetersaures Quecksilberoxydul fällt.

Jodkalium und Jodblei vereinigen sich in zwei Verhältnissen. Die eine davon ist KJ+2PbJ und wird durch Schütteln von überschüssigem Jodblei mit einer verdünnten Auflösung von Jodkalium erhalten; diese Verbindung kann in seidenglänzenden Krystallnadeln erhalten werden, die von einer hinlänglichen Menge Wassers vollständig in sich auflösendes Jodkalium und in ungelöst bleibendes Jodblei zerlegt werden kann. Das andere Salz wird erhalten, wenn man eine ooncentrirte Auflösung von Jodkalium mit einer, sur Sättigung unzureichenden Menge Jodblei schüttelt; es bildet sich dann zuerst ein Salz in glänzenden, octaëdrischen Krystallen, welches aus 2KJ+PbJ besteht, und nachher setzt sich das zuvor erwähnte ab *).

Von Züngodür mit den Jodverbindungen der Radicale der Alkalien und alkalischen Erden hat

^{*)} Einige weitere, wenig wichtige Angaben über dieses Doppelsalz sinden sich im Journ. de Pharm. XIII. 304-n. 308...

Boullay leichtlösliche Doppelsalze hervorgebracht, indem er die letzteren in einer concentrirten Auflösung von Zinnchlortir auflöste, his letzteres vollständig zersetzt war; und sich noch das Doppelsals mit dem Jodür gebildet hatte. Sie sind krystallisirbar und gelb; das mit Ammonium ist grünlich. Sie bestehen aus einem Atom vom alkalischen Jodür mit 2 Atomen Zinnjodür.

Zwischen Jodsilber und Jodkalium hat er zwei Verbindungen gefunden. Die eine, KJ-AgJ, entsteht, wenn man Jodkalium mit Jodsilber im Ueberschuss digerirt. Sie ist sehr leichtbissich und krystallisirt erst bei starker Concentation der Flüssigkeit. Alkohol zersetzt sie in der Kälte, aber kochendheisser löst dieselbe auf und setzt sie beim Erkalten in Krystallen ab. Die weite, die aus 2KJ-AgJ besteht, wird durch Digestion von Jodsilber mit überschüssigem Jodhalium erhalten, wobei sich die Masse zu einer Zusammenhäufung von kleinen weissen Krystallen verbindet.

Boullay fand ferner, dass sich Chlor- und Jod-Verbindungen-mit einander vereinigen könsen. Er fand, dass sich Quecksilberjodid beim Digerien in einer concentrirten Auslösung von Chlorkalium oder Chlorammonium auslöst, so dass die Verbindung auf 5 At. vom alkalischen Salz 1 Atom Jodid aufnimmt. Diese Verbindungen, die nur in slüssiger Form existiren, können jedoch zuch blosse Auslösungen sein, und von Temperatur, Wassermenge etc. abhängig sein. Ferner fand er, dass, wenn man, bis zur völligen Sättigung, Quecksilberjodid in einer kochendheisen toncentrirten Auslösung von Quecksilberchlorid roset, beim Erkalten ein gelber Niederschlag ent-

steht, der aus 1 Atom Chlorid und 1 Atom Jodid besteht.

Versuche
von Liebig
über Doppelsalze von
Chlor und
Jod,

Liebig, welcher ähnliche Ansichten wie v. Bonsdorff und Boullay anzuwenden versuchte, dabei aber auf Schwierigkeiten stiels, die ihn veranlassten sie aufzugeben *), hat verschiedene, diese Materie betreffende Verbindungen untersucht. Die Verbindung von Chlorkalium mit Quecksilberchlorid fand er nur aus 1 At. von jedem zusammengesetzt, was also ein, von dem von Bonsdarff analysirten verschiedenes Doppelsalz ist. Er untersuchte auch die zuletzt er wähnte Verbindung vom Quecksilber mit Chlor und Jod, die durch Sättigen einer kochenden Auflösung von Sublimat mit Quecksilberjodid erhalten wurde, wobei sich nicht, wie bei Boullay's Versuch, ein gelber Niederschlag bildete, sondern sich beim Erkalten der Flüssigkeit farblose, dendritische Krystalle absetzten, die 2 Atome Chlorid auf 1 At. Jodid enthielten. Andere Verbindungen wurden erhalten, als Cyankalium mit Chlorsilber oder Jodsilber digerirt wurde, wobei sich diese auflösten und nachher beim Abdampfon krystallisirte Doppelsalze gaben. Sie bildeten sich nicht, als Chlorkalium oder Jodkalium mit Cyanquecksilber behandelt wurde, sondern dann entstand Jod- oder Chlorsilber und Cyansilberkalium. Die von Caillot entdeckte Verbindung von Quecksilbercyanid mit Jodkalium (Jahiresbericht 1824, pag. 110.) fand Liebig aus 2 At. Cyanid und 1 At. Jodkalium zusammengesetzt. Er erhielt dieselbe, indem er zu einer Auflösung von Jodkalium in Alkohol eine Audösung

^{*)} Jahrb. der Ch. u. Ph. XIX. 251.

von Cyanquecksilber mischte, wobei sich die Verbindung niederschlägt; nach dem Trocknen hat sie einen, dem polirten Silber nabe kommenden Glanz. Sie enthält kein Krystallwasser. Vermischt man eine kochende Auflösung von salpetersaurem Quecksilber mit Jodkalium, filtrirt und dampft ab, so schießen dabei glänzende Schuppen an, die ein Doppelsalz von salpetersaurem Quecksilber und Jodquecksilber sind. Vom kochenden Wasser wird dasselbe zersetzt.

H. Rose hat die Eigenschaften und die Zusammensetzung der phosphorichtsauren Salze untersucht *). Der Sauerstoff der Säure verhält sich sum Sauerstoff der Basen = 3:2. Die Salze mit alkalischer Basis sind in Wasser sehr leichtbeich und schwer zu krystallisiren. Sie scheinen 2 Atome Wasser zu enthalten, oder gerade so viel, als erforderlich ist, um in der Glühhitze de phosphorichte Säure in Phosphorsäure zu vervandeln, wobei sie auch Wasserstoffgas ohne Phosphorgehalt entwickeln. Die Salze von Baryt, Strontian und Kalk sind schwerlöslich, und enthalten 2 Atome Wasser. Bei ihrer Zersetzung derch trockne Destillation geht, außer Wasserstoffgas, eine Portion Wasser und etwas Phosphorwasserstoffgas über, und der Rückstand ist, æbst nach starkem Glühen, roth, und hinterlässt, bin Auflösen in Salzsäure, etwas weniger als 1 Proc. Phosphor von der Art zurück, die man rethen Phosphor oder Phosphoroxyd zu nennen plegt. Was dieser Körper ist, wie er gebildet wird, und durch welche Kraft er im Glüben vom

Phosphorichtsaure Salze.

^{*)} Poggend. Annalen IX. 23.

Salze zorlickgehalten wird, hat Rose noch nicht untersucht.

Das Talkerdesalz ist in Wasser, wiewohl nur schwierig, auslöslich; beim Abdampfen im luftleeren Raum setzte die Auflösung das Sals als eine krystallinische Kruste ab. Es enthält sehr viel Krystallwasser und gibt, wenn es, nach Verjagung des Wassers, in einer Retorte erbitatwird, eine sehr lebhafte Feuererscheinung (dasselbe ist auch mit phosphorsaurer Talkerde der Fall). Das Zinkoxydsalz ist schwerlöslich, beim Kochen wird die Auflösung gefällt, und der Niederschlag ist kein basisches Salz. Es enthült 6 Atome Wasser. Das Manganoxydulsalz ist schwerlöslich und schlägt sich nieder, ist abez nicht unlöslich; es hat einen Stich ins Amethystsarbene, und enthält 2 Atome Wasser. Bei der trocknén Destillation gibt es zuweilen, nicht immer, eine ähnliche Feuererscheinung, wie das Talkerdesalz. Der Wassergehalt dieses Salzes kann durch starke Hitze beim Trocknen bis auf 1 At. vermindert werden, und dann gibt das Salz bei der trocknen Destillation das oben, p. 80., angeführte, eigene Phosphorwasserstoffgas, und wird schwarz. Nach der Auflösung in Salzsäure bleibt viel (ungefähr 3 Proc.) von einer schwarzen Substanz zurück, die größtentheils aus Phosphor besteht. Das Eisenoxydulsalz ist schwerlöslich, fällt weiss nieder, oxydirt sich aber leicht in der Luft. Bei der Destillation gibt es ein lebhastes Fenerphänomen, entwickelt reines Wasserstoffgas, und enthält also 2. At. Wasser. Das Eisenoxydulsals ist weiss and wird niedergeschlagen; beim Aufkochen der Auflösung setzt sich noch mehr davon ab. Bei der Destillation zeigt es ein lebhaftes

Fenerphänomen; es besteht aus Fe P. Nach dem Glüben bleibt ein Oxydulsalz zurück. Das Thonadesalz ist ebenfalls etwas auflöslich und schlägt sich beim Kocken nieder; bei der trocknen Desilation zeigt es keine Feuererscheinung, und das sich entwickelnde Gas enthält Phosphor. Beryllerde, Cadmiumoxyd, Wismuthoxyd, Zinnoxyd, Astimonoxyd und Titanoxyd verbinden sich mit der phosphorichten Säure zu weissen, schwerlös-Ichen Niederschlägen, die man durch Vermischen Beer neutralen Chlorverbindungen mit einem neutralen phosphorichtsauren Salze erhält. Chromaydal, Kobaltoxyd und Nickeloxyd geben gefärbte Niederschläge. Die von Bleioxyd und Zinnoxydul ind ungefärbt, aber deshalb merkwürdig, weil sie ur ein Atom Wasser enthalten, und also beim Echitzen das zuvor erwähnte Gas geben. Alle diese Salze sind in einigem Grade in Wasser löslich, aber weniger in kochendheissem, als in kalten, weshalb sie beim Aufkochen besser ausgefällt werden. Das Beryllerde- und das Kobaltmydsalz geben bei der Destillation Feuererscheinang, die übrigen aber nicht. Das Blei- und das Zionsalz werden schwarz, und lassen Phosphor in derselben Modification, wie der aus dem Manganoxydolsalz, zurück.

Außer diesen neutralen hat Rose mehrere sume und basische phosphorichtsaure Salze untersucht *). Saure phosphorichtsaure Baryterde ist in Wasser löslich und schießt unregelmäßig an; sie besteht aus BaP-1-2½H; jedoch möchte dieser Wassergehalt wohl schwerlich als zuverlässig angenommen werden können, zumal da das Salz

^{&#}x27;) A. a. O. p. 215.

keine freie Behandlung verträgt, wenn man es bestimmt in trocknem Zustand haben will. Ein anderes Salz, welches als ein Niederschlag erhalten wurde, als man die Anslösung des sauren mit Ammoniak in geringem Ueberschuss vermischte, bestand ans 5Ba+3P+H, ist aber wahrscheinlich nichts Anderes, als ein zufälliges Gemenge von Ba³P² und neutralem Salz. Bleioxyd bildete mit phosphorichter Säure kein saures Salz, dagegen aber ein basisches, welches durch Digestion des neutralen mit kaustischem Ammoniak erhalten wurde. Seine Analyse näherte sich der Formel Pb⁴P+2H.

Schwefelsaures Kali.

Phillips hat ein saures schweselsaures Kali von ungewöhnlicher Zusammensetzung beschrieben, welches bei der Destillation von gleichen Th. Salpeter und Schweselsäure erhalten wurde; als er das dabei zurückbleibende saure Salz in wenigem warmen Wasser auslöste und erkalten ließ, bildeten sich seinfaserige Krystalle, die von dem gewöhnlichen zweisach schweselsauren Salze ganz verschieden waren. Durch die Analyse ergab sich solgende Zusammensetzung: 52,45 Schweselsäure, 42,8 Kali und 4,75 Wasser, und sie sind daher als eine Art von Doppelsalz von Kali und Wasser zu betrachten, das ans SH+2KS besteht.

Salpetersaures Natron. Marx *) hat gezeigt, dass das regelmässig krystallisirte salpetersaure Natron dieselbe doppelte Strahlenbrechung, wie der Kalkspath hat, aber in bedeutend höherem Grade. Wird es rechtwinklig auf seine Krystallaxe geschlissen, so

^{*)} Jahrb. der Ch. u. Ph. XIX. 165,...

gibt es im polarisirten Lichte dasselbe schwarze Krenz und dieselben gefärbten Ringe, wie der Kakspath, und zwar vorzüglich schön; dieser Unstand verdient von den Naturforschern beach2 tet su werden, da man sich solche Krystalle nach Belieben verschaffen und mit Leichtigkeit schleisen kann. Sie lassen sich, wie der Kalkspath, leicht nach natürlichen Durchgängen spalten.

Marx *) hat ferner die Krystallform von Kochsalz untersucht, welches bei starker Kälte Doppelsalz mit schwefelas einer gesättigten Auflösung anschiefst. Seine Grundform ist eine ungleichschenklige, vierseitige Pyramide, und die Krystalle gehören zu dem prismatischen System. Bei dieser Gelegenheit fand Marx, als die Temperatur zufälligerweise bis auf -24° sank, dass sich kleine, nadelförmige, sechsseitige Prismen, mit sechsseitiger Zuspitzung aus der Auflösung absetzten, die beim Zerbrechen ebenen Querbruch zeigten. In der kalten Lust verwitterten sie, schmolzen aber in der Wärme. Bei der Untersuchung ergaben sie sich als ein mor unbekanntes Doppelsalz aus schwefelsaurem Natron and Chlornatrium.

Die bleichende und geruchzerstörende Flüssig- Chlornatron. keit, welche Labarraque in Gebrauch gebracht hat, und welche man erhält, wenn 15 Th. krystallisirtes kohlensaures Natron in 40 Th. Wasser aufgelöst und mit so viel Chlorgas gemischt verden, als man von 2 Th. Braunstein und 6 Th. Saksäure bekommt, ist der Gegenstand mehrerer Untersuchungen gewesen, um zu erfahren, in welder Form das Chlor darin enthalten sei, oder, was die bleichende Flüssigkeit bestehe. Be-

Natron.

^{&#}x27;) A. s. O. p. 161.

kanntlich nehmen die französischen Chemiker an, dass dieselbe eine Verbindung von Chlor und Natron sei, wonach die bleichende Eigenschaft derselben auf der Reduction des Natrons zu Natrium beruhen muss, eben so wie dieselbe, beim Bleichen mit Chlorwasser, auf der Reduction des Wassers zu Wasserstoff beruht.

Da indess die einsachen Körper sich sehr selten mit den Oxyden verbinden, so haben viele Anstand genommen, diess ohne alle weitere Untersuchung anzunehmen, wiewohl es scheint, als sei die Möglichkeit einer solchen Verbindung dadurch erwiesen, dass das Jod sich mit der Kalkund Talkerde zu braunen Verbindungen vereinigt, wenn man Jodkalium mit jodsaurer Kalk- oder Talkerde mischt und abdampst. Es ist indess bis jetzt noch nicht untersucht, ob diess wirklich Verbindungen von Jod mit den oxydirten Metallen sind; sie können eben so gut Gemenge sein von basisch jodsauren Salzen (zu deren Bildung die Jodsäure große Neigung hat) mit Jodmetallen, welche doppelt so viel Jod enthalten, als die gewöhnlichen, zumal da ähnliche Verbindungen schon sonst beim Kalium und Natrium bekannt sind. So lange also dieser Umstand nicht ausgemacht ist, können diese farbigen Verbindungen von Jod mit Kalkerde und Talkerde zu keinem Beweise dienen.

Granville hat sich bemüht, diese Frage durch Versuche zu beantworten *). Er übersätzigte eine Natronauslösung mit Chlor, und sand, dass dieselbe die von Labarraque angegebenen Eigenschaften zeigte; als er sie aber abdunstete,

^{*)} The quaterly Journal of Scienc. N. S. Tom. I. p. 371.

fand er, dass das Chlor fort ging, und dass das smückbleibende Salz ein Gemenge von chlorsautem Natron und Kochsalz war. Hieraus schloss er, dass in der bleichenden Flüssigkeit nur der Ueberschuss von Chlor, welchen sie anch ohne alle Gegenwart von Natron enthalten könnte, das Bleichende sei.

Faraday hat späterhin bemerkt, Granville habe seinen Entzweck dadorch verfehlt, dass er die Basis mit Chlor übersättigte und folglich ehlorsaures Natron bildete, da doch Labarraque vorschreibe, dass dieselbe nur mit der aus einer gewissen Quantität Braunstein und Salzsäure entwickelten Menge Chlors gesättigt werden solle. Wenn man diess befolgt, wird, nach Faraday, kein chlorsaures Natron gebildet, und die Flüssigkeit bet gans die bleichende Eigenschaft des Chlors. Wenn dieselbe schnell eingekocht wird, geht kein Chlor fort, und man erhält ein Salz, welches noch den eigenthümlichen Geschmack und die Meichende Krast der Flüssigkeit besitzt. Wenn man aber die Lösung in einem offenen Gefälse sich selbst überläßt, so entweicht allmählig Chlor, and es schiesst nur kohlensaures Natron an, was sur davon herzurühren scheint, dass in dieser Plässigkeit doppelt kohlensaures Alkali während der Operation entstanden ist, welches, wenn die Plässigkeit durch freiwillige Verdunstung concentrirt wird, unter Entweichung von Chlor wieder in gewöhnliches kohlensaures Alkali zurückgeht; bem Kochen dagegen wird das Bicarbonat zersetzt und das Chlor bleibt in der Verbindung. Durch diese und einige andere Versuche hat Faraday zu zeigen gesucht, dass diese Verbindung Anhnerksamkeit verdiene, ohne übrigens eine Vermuthung zu änssern, wie man ihre Zusammensetzung anzusehen habe.

Phillips *) hat hernach denselben Gegenstand untersucht, und dabei gefunden, daß man diese neue Verbindung durch Abdunsten bis zur Salzhaut in seinen nadelförmigen Krystallen erhalten könne, welche, wenn sie an der Lust liegen, ihr Chlor verlieren. Er betrachtet diese Krystalle als aus Chlor und kohlensaurem Natron zusammengesetzt.

Dingler, der Sohn, hat in einer sehr weitläustigen Abhandlung mit weniger Erfahrung als die vorhergehenden Chemiker, und deshalb mit grüßerer Neigung, sich an eine gewisse Meinung sestzuhalten, gesucht, den Knoten zu zerhauen, statt ibn aufzulösen **). Er fängt nämlich an, die Sache damit abzumachen: "Unter den ein fachen nicht metallischen Körpern haben das Jod und das Chlor die Eigenschaft sich mit den Metalloxyden zu vereinigen und damit salzartige Verbindungen darzustellen. Das Jod verbindet sich wie der Blaustoff geradezu mit den Metalloxyden; diese Verbindungen desselben sind aber noch sehr wenig untersucht. Das Chlor hingegen vereinigt sich mit den Metalloxyden nur dann, wenn diese selbst zuvor eine chemische Verbindung mit. Wasser eingegangen haben, oder also im Zustande von Hydraten sind; es behält in seiner Vereinigung mit diesen Körpern seine chemischen Eigenschasten bei u. s. w."

Was die Jodverbindungen betrifft, so habe ich in dem Vorhergehenden die Möglichkeit ge-

^{· *)} Phil. Magaz. and. Ann. of. Phil. 1: 376.

^{**)} Dingler's Polytechn. Journ. XXVI. 223.

regt, dass sie das, woster man sie hält, nicht sind. Dass sich Cyan mit den Metalloxyden verbinde, ist hingegen ein Irrthum, wenn damit nicht siche Verbindungen gemeint sind, in denen sich Cyan zersetzt, die hier indess wohl nicht als Beweis angesührt werden können.

Weiterhin äussert Dingler folgendes: "Schwesekäure, Salpetersäure, Salzsäure u. s. w. entbinden an dem Chlorkalk reines Chlorgas, welches, wenn im keine atmosphärische Luft beigemengt ist, nicht ur vom Wasser, sondern auch von Quecksilber md Kalilauge vollkommen verschluckt wird, und ther weder salzsaures Gas noch Sauerstoff entlät. Das durch Säuren entbundene Gas exploert auch nicht, wenn man es bis + 150° R. eletst, und wird nach dem Erhitzen auch wie wor von Quecksilber und Kalilauge vollständig. absorbirt. Diess beweist, dass die Meinung von Berselius, der das Kalkchlorur für chlorichtsaren Kalk hält, unrichtig ist; denn wenn dem withich so wäre, müste durch die Säoren aus den Chlorkalk entweder Chlorgas oder Sauerstoffgas entbunden werden, und dann könnte das Gas von Quecksilber und Kalilauge nur zum Theil absorbirt werden, oder es müsste sich chlorichtsaures Gas entwickeln, welches sich aber bein Erhitzen unter Explosion zersetzt. miste der Chlorkalk, wenn er ein chlorichtsaures Salz wäre, immer eine sehr beträchtliche Menge salzsauren Kalk enthalten, so dass er wohl sehr bald an der Luft zerfliesen würde; er kann der, wie ich mich überzengt habe, mehrere Wochen der Lust ausgesetzt werden, ohne so mel Wasser anzusiehen, dass er wirklich zer-Selst."

Veranlasst durch die positive Widerlegung, die ich hier von einem jungen Chemiker erhalten habe, der mit den Schwierigkeiten der Entscheidung dieser Sache nicht bekannt zu sein scheint, will ich hier einige Worte über meine Ansichten und meine Gründe für dieselben sagen, obgleich sie schon in mein Lärbok i Kemien, 1. Del. Andr. Upl. (Stockholm 1817) p. 489. 628. 631. eingertickt sind, in Folge von Versuchen, die Behufs der Bearbeitung dieses Buches angestellt wurden.

Ich löste in reinem kohlensauren Kali so viel Chlorkalium auf, als diess aufnehmen wollte, und leitete durch eine am Ende trichtersörmig erweiterte Röhre Chlor in die Flüssigkeit. Nach wenigen Augenblicken begann Chlorkalium niederzufallen, und als der Boden einen Zoll hoch damit bedeckt war, besass die Flüssigkeit noch die Eigenschaft, geröthetes Lackmuspapier erst blau zu färben und dann zu bleichen. Ich schied das Salz ab. Es war Chlorkalium, das nur eine Spur von chlorsaurem Kali enthielt. Diess letztere Salz ist indess bekanntlich so schwerlöslich, dass es bei seiner Bildung größtentbeils sich ausscheidet. Folglich hatte sich bei dieser Quantität Chlorkalium micht mehr chlorsaures Kali gebildet, als in der Flüssigkeit aufgelöst bleiben konnte, was indess so wenig war, dass es kaum in Betracht kommen konnte. Es hatte sich also hier an dessen Stelle eine andere Verbindung gebildet, die den Sauerstoff enthielt, welchen das Kalium des niedergefallenen Chlorkaliums hatte fahren lassen; und sie musste sich in der bleichenden Flüssigkeit befinden, deren eigenthümlicher Geruch, Geschmack und bleichende Eigenschaft an chlorichte Säure erinnern, ganz so wie schweslichtsaure und

phosphorichtsaure Salze nach der in ihnen enthaltenen Säure schurecken.

Ich nahm nun die bleichende Flüssigkeit, welche vom Chlorkalium getrennt war, und sättigte sie vollständig mit Chlor; jetzt wurde chlorswes Kali gefällt, das ganz wenig Chlorkalium enthielt.

Hieraus zog ich den Schluss: dass wenn man Chlor in eine Auslösung von Kali leite, ansänglich chlorichtsaures Kali gebildet werde, das ausgelöst blebe, und Chlorkalium, das, sobald die Flüssigkeit mit demselben gesättigt sei, sich ausscheide; das die Bildung der chlorichten Säure fortsabre, bis das Alkali zu einem gewissen Grade gesättigt zi, dass aber, wenn man mehr Chlor hineinleite, un die Basis vollkommen zu sättigen, sich die in dem ausgelösten Salze enthaltene chlorichte Säure, mittelst des durch das Chlor von der Basis abgeschiedenen Sauerstoffs, zu Chlorsäure sydire, und dass deshalb in dem Salze, welches zich ausscheide, weit mehr chlorsaures Kali als Chlorkalium enthalten sei.

Da die bleichenden Flüssigkeiten, welche man durch unvollkommne Sättigung von Natron oder Kalk mit Chlor erhält, im Geruch, Geschmack und an bleichender Kraft sich ganz wie das Kalisak verhalten, dessen Natur ich als unzweideutig assebe, so schloß ich der Analogie nach, daß diese Verbindungen gleichfalls chlorichtsaure seien, die durch vollständige Sättigung der Basis in chloraure verwandelt würden.

Ich komme nun zu Dingler's Widerlegung. Wir wollen voraussetzen, dass meine Ansicht sich für den Chlorkalk richtig sei, und dass das Gler, welches von Kalkhydrat absorbirt wird,

wirklich in Chlorcalcium und chlorichtsauren Kalk verwandelt werde; dann müssen die Theilchem beider Salze gleichmässig vertheilt liegen, und, wenn man eine Säure hinzusetzt, muss das Calcium in dem Chlorcalcium sich auf Kosten der chlorichten Säure oxydiren, um sich mit der Säure vereinigen zu können, und es muss folglich Chlor frei werden, gerade so, wie wenn man Schwefelarsenik in kanstischem Kali auflöst und eine Säure hinzusügt, dasselbe sich wiederum niederschlägt, gleich als wenn es bei seiner Auflösung niche theilweise zersetzt worden wäre. Was ferner den Umstand betrifft, dass der Chlorkalk nicht an der Lust zersliesst, was derselbe nach Dingler's Meinung thin müste, wenn er Chlorcalcium enthielte, so ist diels ganz unrichtig, denn es ist ein basisches Salz, da bekanntlich Chlorcalcium sich mit Kalkhydrat zu einem festen Salze vereinigt, welches schwerlöslich ist und erst zerfliesst, wenn es durch die Kohlensäure der Luft neutralisirt worden ist. Man braucht sich nur an das Verhalten der Masse zu erinnern, welche bei der Destillation des Ammoniaks aus Salmiak und kaustischem Kalk zurückbleibt, wenn, wie es gewöhnlich geschieht, der letztere in Ueberschuss zugesetzt worden ist.

Dingler hat gefunden, dass der Chlorkalk immer Chlorcalcium und dennoch keinen chlorsauren Kalk enthalte; aber er hat nicht angegeben, wohin seiner Meinung nach der Sauerstoff gegangen sei, der doch nothwendig bei der Bildung des Chlorcalciums abgeschieden worden sein muß. Er hat ferner gefunden, dass der Chlorkalk, wenn er destillirt wird, erst Chlor und dann Sauerstoff, nebst ein wenig Chloroxyd liefere, und

er schließt daraus, dass der Chlorkalk zuerst Chlor verliere, und dann in Chlorcalcium und chlorsauren Kalk verwandelt werde. Aber in diesem Falle läst sich nicht einsehen, warum Chlor entweicht, da, wenn die Verbindung Chlorkalk gewesen wäre, kein Grund vorhanden ist, weshalb ein Theil Chlor entweichen und nicht Alles in Chlorcalcium und chlorsauren Kalk verwandelt werden sollte. Ist dagegen die Verbindung ein Gemenge aus basischem Chlorcalcium und chlorichtsaurem Kalk, so ist klar, dass das letztgenannte Salz sich in ein chlorsaures verwandelt, und zwar dadurch, dass ein Theil Chlor entweicht.

Die Entscheidung dieser Frage ist an sich leicht, sobald sie nicht in einen Meinungsstreit übergeht. Ich habe geseigt, dass wenn man Chlor mit einer Lösung von Kali verbindet, worin zuvor Chlorkalium bis zur Sättigung aufgelöst ist, die Flüssigkeit wenige Augenblicke hernach durch Absetzung von Chlorkalium trübe wird, und dieses eine ganze Zeit lang fortsährt, ohne dass chlorsaures Kali gebildet wird. Die bleichende Flüssigkeit, die man bekommt, enthält also, außer Kali und Chlor, auch Sauerstoff. Aber wie der Sauerstoff darin enthalten sei, lässt sich unmöglich auf eine solche Weise ausmachen, dass darüber kein Streit entstehen könne. Sicher ist, dass derselbe entweder mit dem Chlor, oder mit dem Kali, oder mit dem Wasser verbunden ist. Wäre in der Flüssigkeit Wasserstoffsuperoxyd mit Chlorkalium gemengt oder verbunden, so mülste diels Superoxyd dorch hineingebrachtes Silber oder Platin leicht zersetzt werden, besonders so lange ein Ueberschuss von Alkali in der Flüssigkeit befindlich ist; aber diess geschieht nicht. Kaliumsuperoxyd geht, wenigstens so weit wir wissen, unzersetzt keine Verbindungen mit andern Körpern ein-Dagegen hat das Chlor einen Oxydationsgrad, welcher, analog der salpetrichten Säure, aus zwei-Atomen Chlor; und 3 Atomen . Sauerstoff besteht, und eine eigene Säure ausmacht; denn diese Verbindung röthet erst Lackmuspapier und bleicht es dann, und aus ibrer analogen Zusammensetzung mit der salpetrichten, phosphorichten und arsenichten Säpre lässt sich schließen, dass sie auch Verbindungen mit Basen eingehen könne, wennauch nicht direct, doch indirect; mie es auch der: Fall mit der salpetrichten Säure ist. Man hat also zwischen den drei Vorbindungen zu wählen: Chlorkalium mit Wasserstoffsuperoxyd, Chlor mit Kaliamsoperoxyd, und chlorichte Säure mit Kali, wayon die letzte offenbar die wahrscheinlichste ist.

Damit stimmt auch die Thatsache tiberein, dass diese Verbindung, wenn man sie bei Ausschlus der Lust vorsichtig abdampst, ein eignes krystallisirtes Sals bildet, dessen Auslösung bleichend wirkt. Wird die Lösung gekocht, so erhält man Sauerstoff, der entweicht, und Chlorkalium mit chlorsaurem Kali, welches niedersällt.

Diese Erscheinungen zeigen, dass die chlorichtsauren Salze unter gewissen Umständen auf
zweierlei Art zersetzt werden können, nämlich:
a) dadurch, dass sie ihren Sauerstoss abgeben,
wie beim Bleichen, oder beim Kochen, wobei
dann das Salz in Ghlormetall verwandelt wird,
und b) dadurch, dass sich von 1 Atom des Salses der Sauerstoss trennt und 2 Atome desselben
in chlorsaures Salz verwandelt. Diese Sauerstossentwicklung, welche schon Berthallet beobach-

mained was in the feeting.

tet hat, beweist deutlich, dass bei der Bildung der bleichenden Flüssigkeit der Sauerstoff darin eine sehr lockere Verbindung eingeht, und dass deselbe also etwas anderes als eine blosse Verbindung von Chlor und Alkali ist.

Bei der Vereinigung von Chlor mit Kalkhydrat kann man nicht mit gleicher Bestimmtheit,
wie im vorigen Falle, zeigen, dass Chlorcalcium
gebildet werde, da die Masse in fester Form
bleibt. Löst man dieselbe in Wasser, so erhält
man, wie bekannt, eine alkalische bleichende
Flüssigkeit.

Gay-Lussac zeigte, dass diese Flüssigkeit de Silberlösung fällt; da er aber annahm, dass dese Verbindung nichts anderes als Chlorkalk zy, so glaubte er auch, diese Fällung entstehe dadurch, dass in dem Augenblick der Zersetzung, indem das Chlor den Kalk fahren lasse, Chlorsiber und chlorsanres Silberoxyd, welches aufgelöst bleibt, gebildet werden. Die Gegenwart des letsteren zeigte er dadurch, dass er die Flüssigkeit abdunstete und den Rückstand erhitzte, wobei Sauerstoff entwiekelt wurde und Chlorsilber smückblieb*). Diese Versuche, welche im Jahre 1819 bekannt gemacht wurden, sind nebst denen, welche ich vorhin anführte, die einzigen, welche, se viel ich weiss; angestellt worden sind, um die Prage zu entscheiden. Ich will nun einige Versiche auführen, die ich gelegentlich angestellt

Aus dem, was Gay.-Lussac angenommen lat, scheiht zu folgen, dass, wenn die Auslösung des Chlorkalks mit salpetersaurem Silber in Ueber-

[&]quot;J Ann. do Gk. ef de Ph. XI. 109."

schuss versetzt worden ist, alles Chlor in Chlorsilber und chlorsaures Silberoxyd verwandelt seize,
und die Flüssigkeit ihr Bleichvermögen verloren
haben müsse. Diess zu untersuchen schien misc
leicht zu sein. Ich löste also Chlorkalk in VVasser und fällte die Lösung mit neutralem salpetersauren Silberoxyd. Der Niederschlag war schwarz,
indem die überschüssige Basis Silberoxyd gefällt
hatte. In dem Maasse, als der Ueberschus am
Basis auf diese VVeise abnahm, wurde die Flüsse
sigkeit immer mehr und mehr bleichend, und zusletzt entstand in einem Augenblick ein hestigted
Ausbrausen, es entwickelte sich Sauerstoffgas, und
die bleichende Kraft war verschwunden.

Es war also klar, dass der erste Niederschlage Chlorsilber enthielt, das von dem Sauerstoffes welcher sich nun entwickelte, abgeschieden wars-Wiewohl dièse Erscheinung zu beweisen schien; dass die Lösung etwas anderes als Chlorsilberoxyd enthielt, so liess sich doch nicht leicht entschesden, ob diess ein Oxydationsgrad des Chlors oder Wasserstoffsuperoxyd war, auf welche beide das Silberoxyd zersetzend wirken könnte. Wasser stoffsuperoxyd reducirt bei seiner Zersetzung dan Silberoxyd; ich wusch daher den schwarzen Niederschlag gut aus und übergoss ihn dann mit Salzsäure, um hernach mit Ammoniak das Chlore silber von dem reducirten Silber zu trennen; aber die Salssäure verwandelte die schwarze Masse augenblicklich in Chlorsilber, unter Entwicklung yon ein wenig Chlor. Es war diess also nicht reducirtes Silber, sondern gerade im Gegentheil

Silbersuperexyd.

Ich versuchte nun den Chlorkalk mit einer Auflösung von neutralem salpetersauren Bleioxyd

n filen. Diess fällte im Augenblick eine weisse Masse, die bald anfing gelb zu werden. Ich setzte sogleich das Bleisalz in Ueberschuss hinzu; de Masse wurde dick wie ein Brei gefällt; sie war im ersten Augenblick weiß, fing aber schnell 22 gelb zu werden. Dieselbe wurde auf ein Filtem gebracht, und das Durchgegangene, das nun Blesalz in Ueberschuss enthielt, bleichte eben so vie suvor, nur schneller. Die Masse auf dem Fittum wurde fortwährend dunkler und zuletzt ban. Diese allmählige Oxydation des ausgefältm basischen Bleisalzes bliebe nnerklärlich, wenn E Fillung von Chlorblei, die sogleich und in so gester Menge geschicht, dadurch entstände, dass Chlor bei seiner Verbindung mit Bleioxyd sowich in Chlorblei und chlorsaures Bleioxyd vervandelt wiirde.

Es ist klar, dass, nachdem die Fällung von Colorblei geschehen ist, die Lösung noch eine tydrende Substanz enthält, welche ihre oxydimede Wirkung auf das Bleioxyd fortwährend resibt. Bei diesem Versuche entstand keine Entwicklung von Sauerstoffgas, aber die filtrirte, bleidende Flüssigkeit trübte sich allmählig, wurde ster und setzte einen braunen Niederschlag ab, wahrend Chlor in derselben frei wurde. Diese Entbindung von Chlor in der Flüssigkeit, während Bleisuperoxyd ausgefällt wird, kann wohl schwerich als eine Folge der anwesenden Salpetersäure erklärt werden, dass nämlich das Bleioxyd (wenn man dasselbe als mit Chlor verbunden in der Plüssigkeit annimmt) etwa auf Kosten der Salpetersaure des überschüssig zugesetzten neutralen Bleisakes sich zu Superoxyd oxydirt und das Ger habe fahren lassen; auch kann man wohl

nicht annehmen, dass diess auf Kosten des Wassers oder eines Theils des im salpetersauren Bleioxyd enthaltenen Bleioxyds geschehen sei; denn alsdann hätten Salzsäure und Chlorblei entstehen müssen. Dagegen kann diess nur dadurch geschehen sein, dass das Bleioxyd, sowohl das des salpetersauren als des chlorichtsauren Salzes, die chlorichte Säure zu Chlor reducirte, während es sich selbst überoxydirte.

So weit ich gegenwärtig sehe, ist diese Thatsache entscheidend. Da das Bleisuperoxyd kein Sauerstoffgas, sondern Chlor aus der Flüssigkeit entwickelte, so ist klar, dass das, wodurch bei dem srüheren Versuche das Silberoxyd in Superoxyd verwandelt wurde, kein Wasserstoffsuperoxyd war.

Ich mischte nun Chlorkalk mit Wasser und setzte darauf Salpetersäure zu, bis die Masse sich ganz aufgelöst hatte. Sie roch durchaus nicht, nach Chlor, bleichte eingetauchtes Lackmuspapier augenblicklich, und schmeckte vollkommen wie chlorichtsaures Kali. Auf die Haut gebracht, gab diese Flüssigkeit einen eigenen Geruch, ganz gleich mit dem, welchen Wasserstoffsuperoxyd entwickelt. Ich liefs deshalb einen Tropfen von derselben auf der Hand eintrocknen, aber derselbe erzeugte nicht den milchweißen Fleck, den Wasserstoffsuperoxyd hervorbringt. Es ist also ziem= lich sicher, dass die bleichende Substanz darin nicht Wasserstoffsuperoxyd ist, wiewohl diess auf dieselbe Weise bleicht, nämlich vermöge einer Oxydation.

Diese völlig neutrale Auflösung roch nicht im geringsten nach Chlor: Ein Tropfen neutrales, salpetersaures Silberoxyd siel darin als ein wiser Klumpen nieder. Ich mischte sie darauf wieden mit einem Ueberschuss des Silbersalme (das Sala war eingetrocknet und wieder aufglöst worden); es entstand ein farbloser Niedermilag, mid die Flüssigkeit roch nicht im geringmen nach Chlor. Sie wurde schnell filtrirt; sie
gag schnell durch's Filtrum, schmeckte zugleich
med Silber und chlorichter Säure, und bleichte
men so schnell und vollkommen wie vor der Fällag *). Sie begann aber bald trübe zu werden, es fällte sich Chlorsilber, und es bildete sich
chorsaures Silberoxyd, in demselben Verhältnisse
de bleichende Kraft abnahm; zuletzt wurde
sie wieder klar, reagirte sauer auf Lackmus, ohne
me bleichen und ohne nach Chlor zu riechen.

Als die Flüssigkeit mit Silberoxyd gemischt var, zersetzte sich also das chlorichtsaure Salz war Entwicklung von Sauerstoffgas; als dieselbe der keinen Bestandtheil enthielt, der desoxyditend wirken konnte, zerfiel dieses Salz in ein ham Chlorsilber, welches sich niederschlug, und wei Atome chlorsaures Silberoxyd, welche aufglöst blieben.

Aus dem Angeführten ist folglich klar, dass Gay-Lussac's Versuch in seinem Endresultat ichtig ist, dass aber derselbe keinesweges beweist; das Chlorsilber, welches beim ersten Vermitten von Chlorkalk mit salpetersaurem Silber-

besten der Silberlösung bedienen, um zu bestimmen, wann die Auflösung neutral sei; senn so lange der Silberniederschlag gefärbt ist, enthält die Flüssigkeif einen Ueberschuss von Kalk, und wenn dieselbe nach geschehener Pällung nach Chlor riecht, enthält sie Säure in Ueberschuss.

oxyd niederfällt, nur von dem in der Flüssigkeit anfgelösten Chlorkalk und nicht von dem in ihr enthaltenen Chlorcalcium herrühre.

Wenn vorsichtig mit Salpetersäure neutralisirte chlorichtsaure Kalkerde mit salpetersaurem Bleioxyd in Ueberschuß gefällt wird, so entsteht augenblicklich ein Magma von weißem Chlorblei, das schnell sich überoxydirt, und die farblos durchgegangene bleichende Flüssigkeit wird schnell gelb, und fängt an nach Chlor zu riechen, sobald sie sich durch braunes Bleioxyd trübt.

Ich glaube durch diese Versuche, so weit es für jetzt möglich ist, bewiesen zu haben, dass, wenn Chlor auf nassem Wege mit einer oxydirten Basis vereinigt wird, dieselbe Zersetzung wie bei Verbindung des Schwesels mit einer Salzbasis entsteht, nur dass, statt der Schwesel unterschweslichte Säure und Schwefelmetalle bildet, das Chlor ein Chlormetall und einen niederen Oxydations-. grad als die Chlorsäure bildet, welcher sich mit dem Oxyde zu einem Salz verbindet. Diess Salz besitzt eine große Neigung, Sauerstoff abzugeben, und dadurch hat es die ausgezeichnete Bleichkraft. Wenn dasselbe mit gewissen organischen Körpern zusammenkommt, so oxydirt und zerstürt es dieselben, wodurch es selbst in Chlormetall verwandelt wird. Von einigen electronegativen Metalloxyden, welche das Wasserstoffsuperoxyd unter Entwicklung von Sauerstoff zersetzen, wird auch dieses Salz unter Sauerstoffentwickelung in Chlormetall verwandelt, und da die Cohäsion der Verbindungen zu Hülfe kommt, d. h. da der Unterschied in der Löslichkeit des Chlormetalls und des chlorsauren Salzes sehr groß ist; so wird

tasselbe allmäblig von selbst in chlorsaures Salz and Chlormetall zersetzt.

Welcher Oxydationsgrad diess sei, entscheiden die Versuche nicht; da aber das Chloroxyd nicht bleicht, Verhindungen von einem Atome Chlor sowohl mit einem Atome als mit zwei Atomen Sauerstoff bis jetzt nicht bekannt sind, so bleibt, wiewohl ich die Möglichkeit nicht längnen will, dass die bleichenden Verbindung ein solches Oxyd enthalten können, nur die Annahme übrig, dass es die Verbindung von 2 Atomen Chlor mit 3 Atomen Sauerstoff sei, welche, wegen ihrer analogen Zusammensetzung mit der salpetrichten und phosphorichten Säure, chlorichte Säure genannt werden kann, und von welcher man annehmen darf, dass sie Verbindungen mit Basen einzugehen vermag.

Eine Thatsache, die gegen diese Ansicht zu sprechen scheint, ist gewiss die, dass die bleichenden Verbindungen, wie man weiß, sowohl durch die Kohlensäure der Lust, als auch durch einen Strom von kohlensaurem Gas sich vollständig zersetzen lassen, unter Entwicklung von Chlor, das langsam, aber vollständig entweicht. Man könnte glauben, dass, wenn man auch die leichte Zersetzbarkeit des chlorichtsauren Salzes zugäbe, doch das Chlormetall nicht zersetzt werden würde. Aber jedes frei werdende Atom der chlorichten Säure oxydirt einen Theil des Metalls im Chlormetall, und die Kohlensäure bildet so ein Bicarbonat, das vom Chlor nicht zersetzt wird; sobald das auf diese Weise ausgeschiedene Chlor entweichen kann, geht die Zersetzung ununterbrochen fort. Auf gleiche Weise kann man ein auf nassem Wege in kaustischem Kali aufgelöstes Schwefelarsenik oder Schwefelzinn durch kohlensaures
Gas ausfällen, wenn man dasselbe lange in die
Flüssigkeit leitet, ohne dass man die geringste
Spur von der arsenichten Säure oder dem Zinnoxyd wahrnimmt, womit das Kali verbunden gewesen ist, weil diese die Basis oxydiren, mit der
sich die Kohlensäure verbinden soll.

Jodichtsaures Natron.

" Mitscherlich *) hat eine neue Verbindung von Natron mit Jod entdeckt, deren Verhalten zeigt, dass sie weder Jodnatrium noch jodsaures Natron ist, die aber entweder ein Doppelsalz von beiden oder jodichtsaures Natron sein moss. Man löst Jod in kanstischem Natron auf, bis sich die Auflösung eben zu färben anfängt, und lässt-sie dann an einer warmen Stelle freiwillig verdunsten. Es setzen sich nach und nach sechsseitige Prismen mit gerade angesetzter Endfläche ab, die sich im polarisirten Licht als einaxig verhalten, und sich in kaltem Wasser unverändert auflösen, sich aber beim Uebergießen mit wenigem und heissem Wasser auf die Weise zersetzen, tlass sich Jodnatrium auflöst und jodsaures Natron ungelöst bleibt. Krystalle von jodsaurem Natron, bei +5° angeschossen, verwandeln sich, wenn sie mit einer concentrirten Auflösung von Jodnatrium unter + 15° übergossen werden, nach und nach in dieses Salz. Ueber + 15° geschieht es nicht. Bei Bestimmung der Natur dieses Salzes zeigten sich Schwierigkeiten. Mitscherlich hält dasselbe für jodichtsaures Natron, aus dem Grunde, weil, wenn seine Auflösung mit einer zur Sättigung des Natrons nicht zureichenden

^{· ·)} Poggend. Annalen XI. 162.

Menge Salssäure vermischt wird, sieh Jod niederxhlägt und Jodsäure frei wird, in Folge einer ählichen Zersetzung, wie die unterschweflichte Sime beim Freiwerden aus Verbindungen erleidet Diess lässt sich jedoch so erklären, dass zugleich Jodyasserstoffsäure und Jodsäure' frei werden, und erstere eine gewisse Menge von letzteter sersetzt. Will man dagegen annehmen, dass deses Salz ein Doppelsalz von Jodnatrium mit joksurem Natron sei, so haben wir zwar keine Beispiele von gleicher Art. aufzuweisen, aber zur Stitze einer solchen Vermuthung fehlen uns doch nicht Beispiele von Doppelsalzen aus Haloïdsalund Sauerstoffsalzen (Jodquecksilber und salptersaures Quecksilber) oder aus Sauerstoffsalund Schwefelsalzen (Salpeter mit wolframschwestigem Schweselkalium). Auch fand Mitscherlich, dass, beim Vermischen der Auflösung dieses Salzes mit einem Barytsalze, jodsaurer Bant niederfiel und Jodbaryum in der Auflösung blieb. Der relative Gehalt der Bestandtheile dieses Salzes würde die Frage entscheiden können.

Payen *) hat gezeigt, dass der Borax, wenn Neue Form er aus einer warmen Auflösung anschießt, eine adere Krystallform, als die gewöhnliche, annimmt, md eine andere Portion Krystallwasser enthält. Seine Krystallform gehört dann zu dem regulären System und ist octaëdrisch, und sein Wassergehalt beträgt 30 Procent, was 5 Atome ausmacht.

Die Wirkungen des chlorichtsauren Kalkes als Oxydationsmittels sind von Dingler d. j. **) durch chlomtersucht worden. Derselbe hat gezeigt, dass

Oxydation

^{*)} Journ. de Ch. med. 111. 594.

[&]quot;) Dingler's polytech. Journal XXVI. 231.

jenes Salz den Phosphor und Schwefel sehr rasch zu Säuren oxydirt, die sich dann mit der Kalle erde vereinigen. Kohle wirkt nicht darauf. Zimk, Eisen und Quecksilber werden davon oxydire; Zinn, Kupfer und Silber, selbst in zertheiltem Zustand, werden davon nicht verändert. Ammoniak wird davon, besonders bei gelindem Erwärmen, unter Entwickelung von Stickgas und Bik dang von Chlorcalcium zersetzt. Chromoxydulhydrat wird davon allmählig in braunes Oxyd und Säure verwandelt. Manganoxydul, Nickeloxyd und Kobaltoxyd werden davon böher oxydirt, Kupferoxyd dagegen nicht, aber sowohl dieses als de Superoxyde von Kobalt und Nickel bewirken in dem überschüssigen Chlorkalk eine Entwickelung von Sauerstoffgas, wodurch dieser nach und nach in Chlorcalcium verwandelt wird, ganz ähnlich, wie sich jene Oxyde zum Wasserstoffsuperoxyd. verhalten. Dagegen fand Dingler, dass die chlorichtsaure Talkerde das Kobaltoxydbydrat nur in das grune Oxyd verwandelt, und vom Hydrat des Nickeloxyds wurde dadurch ein blaues Oxyd erhalten, welches er für ein zwischen dem Oxyd und dem Superoxyd liegendes Oxyd hält. Da das Superoxyd eine anomal geringe Menge Sauerstoff mehr als das Oxyd enthält, so würde eine Zwischenstuse zwischen beiden um so interessanter sein, wenn sich ihre Existenz bestätigte.

Alle Metallsalze, deren Basen Superoxyde bilden können, werden vom Chlorkalk zersetzt, und ihre Base in Superoxyd umgewandelt, z. B. die Salze von Blei, Kobalt, Nickel u. s. w.

Noch eine andere oxydirende Einwirkung dieses Salzes soll man in den englischen Kohlengru-

ha beobachtet haben *), indem man vermittelst dischen das brennbare Gas, welches die Gruhalast explodirend macht, zerstört haben will. blessen möchten doch wohl noch neue Versuche whig sein, bevor man die Angaben hierüber für medasig halten kann.

Herrman **), der Vorsteher der bekannten Gewinnung denischen Fabrik zu Schönebeck, fand, dass die Motterlange von der daselbst versottenen Salzsohle, meh der Krystallisation des Kochsalzes, ein in Waser sehr leichtlösliches Doppelsalz von schwe-Maurer Talkerde und schwefelsaurem Kali gibt, takhes für sich wenig anwendbar ist, dessen beide Bestandtheile aber Absatz haben könnten. in m. trennen, lost er in der geringsten Menge Wassers 2 Th. voin Doppelsalz und 1 Th. Kochauf, und setzt die Auflösung im Winter einer migeren Temperatur aus, wodurch schweselsau-Natron anschiefst. Aus der Mutterlauge erman nachher durch Abdampsen schweselsauzu Kali, und aus der zuletzt zurückbleibenden Talkerde gewinnt man schwefelsaure Takerde, wenn man sie mit schweselsaurem Naversetzt, und bei einer Temperatur von höchstens +50° abdampst. Es setzt sich dann Kochab ab, das man in dem Maasse, als es sich bildet, wegnimmt. Die Mutterlauge gibt beim Erlaten krystallisirte, schweselsaure Talkerde.

Graham ***) hat die verschiedene Löslich- Phosphorbei der phosphossauren Talkerde in warmem und

301 1X 10 10

[&]quot;) Jean, de Ch. med. III. 585.

[&]quot;) Peggend. Annalen XI. 249.

[&]quot;) Phil. Mag. and Ann. of Phil. II. 20: . .

kaltem Wasser untersucht, und hat gefunden, wie wir schon oben bei mehreren phosphorichtsauren Salzen gesehen haben, dass ihre in der Kälte gesättigte Auslösung sich beim Kochen trübt, und ganz viel Salz absetzt. Er fand, dass 1000 The Wasser von +7° können 1,47 Th. Salz, 100 The kochendes Wasser dagegen nur 0,9 Th. ausgelöst behalten. Die Eigenschaft, beim Kochen mit Auslöslichkeit zu verlieren, welche viele Körped haben, scheint in einigem Zusammenhang mit den Eigenschaft zu stehen, bei höheren Temperaturen ein Verglimmen zu zeigen, und nachher auf nach sem Wege weit weniger von Reagentien afficiet zu werden.

Chlorberyllium. H. Rose *) erhielt Chlorberyllium, als estiber ein, in einer Porzellanröhre glühendes Gestmenge von Beryllerde und Kohlenpulver trocknets Chlorgas leitete. Das gebildete Chlorberyllium setzte sich in der Vorlage in weißen, glänzendenschneeartigen Flocken ab. In der VVärme schmitte es zu einem braunen Liquidum und sublimirt sich dann unverändert. In VVasser löst es sich mit Entwickelung von VVärme auf.

Chloraluminium. Wöhler **) hat die Bildung des Chloralsminiums und dessen Eigenschaften beschrieben.
Reine, von basischem Sala freie Thonerde wird
mit Kohlenpulver, Zucker oder Oel zu einem
Teig vermischt, dieser in einem bedeckten Tiegel verkohlt, dann die kohlehaltige Thonerde in
eine Porzellauröhre gebracht, und diese glübend
gemacht, während man einen Strom von getrocknetem Chlorgas darüber leitet. Es ist diess die

^{*)} Paggend. Annalda PK. 39. it.if. !

[&]quot;) A. a. O. XI. 148.

un Oersted zuerst aufgefundene Methode, die man nachher bei so vielen anderen Gelegenheiten mit Vortheil angewendet hat. Das andere Lede der Röhre mündet lastdicht in einen trockm, gläsernen Recipienten; man lässt von diesem Eade der Röhre nur ein ganz kurzes Stück aus dem Osen reichen, damit es nicht so leicht von den Chloraluminium verstopst werde. Man erhält das Chloraluminium in Gestalt einer blass grüngelben, grobblättrig krystallinischen, halb durchsichtien Masse sublimirt, die in der Lust stark raucht und schnell-zerfließt. In Wasser löst es sich mit starker Wärmeentwickelung auf. Für sich erhitzt, schlimirt es sich, ohne zu schmelzen, sintert aber da, wo es sich sublimirt, halbgeschmolzen zusampen. In Steinöl verändert es sich nicht, schmilzt aber darin beim Erhitzen zu einer braugrothen Plassigkeit, in der man Kalium, ohne Zersetzung, echnelzen kann. Als Wöhler erwea Strom von getrocknetem Schwefelwasserstoffgas durch eine Retorte leitete, worin Chloraluminium langsam sublimirt wurde, so vereinigten sich beide, und bildeten theils durchsichtige, weisse, perlmutterglänsende Krystallschuppen, theils eine weisse, geschmolzene, sprüde Masse. Versucht man nachher diese Verbindung zu sublimiren, so wird das Schweselwasserstoffgas zum Theil wieder ausgetichen. In der Lust zersliesst diese Verbindung, unter Ausdunstung von Schweselwasserstoffgas, and in Wasser lüst sie sich mit rascher Entbindang dieses Gases auf. Salzsäuregas wird von Chloraluminium nicht absorbirt.

Mit Jod ließ sich das Aluminium-nicht vereinigen, als das Metall in Jodgas geglüht wurde; wod als Jod in Gasform durch ein glühendes Gemenge von Thonerde und Kohle geleitet wurde, entstand, wahrscheinlich durch Entzündung von gebildetem Kohlenoxydgas mit atmosphärischer Lust im Apparat, eine Explosion, wodurch die Vorlage zerschmettert, und die Masse aus der Röhre geworfen wurde.

Schwefelsaure Thonerde.

Maus *) hat geseigt, dass der sogenannte neutrale. Alaun, der entsteht, wenn man zu einer Auflösung von Alaun so lange Alkali setzt, als sich noch der gebildete Niederschlag wieder auflöst, ein Thonerdesalz enthält, worin der Sauerstoff der Schweselsäure das Doppelte von dem der Thonerde beträgt, AlS2. Dieses Salz erhält man auch, wenn man eine concentrirte Auflösung von neutraler schwefelsaurer Thonerde mit basisch schwefelsaurer Thonerde digerirt, wodurch sich die letztere auflöst; beim Abdampfen der Flüssigkeit erhält man ein gummiähnliches Sals, ganz ähnlick der schon vorher bekannten schwefelsauren Beryllerde auf derselben Sättigungsstufe: Durch Verdünnung mit Wasser und auch durch Kochen der Auflösung wird es zersetzt. Es bildet Doppelsalze, die aber keine Neigung zum Krystallisiren haben. Mit Selensäure hat Maus cin entsprechendes Thonerdesalz hervorgebracht.

Mangansuperfluorid. Wöhler **) fand, dass wenn man mineralisches Chamäleon mit Flusspathpulver und concentrirter, am besten rauchender Schwefelsäure
vermischt, und in einer Platinretorte destillirt, ein
Gas übergeht, welches aus 1 Atom Mangan und
5 Atomen Fluor besteht; es hat eine grüngelbe

^{*)} Paggend Annalen XI. 80.

^{- **)} A. a. O. IX. 119.

Farbe, so lange es nicht mit seuchter Lust in Bemitrung ist; in der Lust aber verwandelt es sich
in einen purpurrothen Damps. Es löst sich mit
purpurrother Farbe in Wasser aus, welche Auslisung aber beim Abdampsen keine Mangansäure
gibt, weil die Fluorwasserstossäure davon zersetzt
wird, sich Sauerstossgas entwickelt, und nach dem
Eintrocknen eine schwarze glänzende Masse zurücklieibt, aus. der Wasser Mangansluorür auszieht
und ein schwarzes basisches Salz zurücklässt.

Dumas hat die Darstellung des Mangansus Superchlorid. perchlorids (Jahresb. 1828. pag. 112.) näher beschrieben *); er erhält dasselbe auf die Weise, das er mineralisches Chamäleon in einem Ueberschass von Schwefelsäure auflöst, diese Auflösung in einen geeigneten Gasentwicklungsapparat gielst, md dann nach und nach in kleinen Antheilen reschmolzenes Kochsalz hinzubringt. Das Superchlorid entwickelt sich als ein gelbgrünes Gas, velches, his zu --- 15° bis 20° abgekühlt, sich zu einer braungrünen Flüssigkeit condensirt. In seuchter Lust wird es purpurroth, indem sich Salzsäure md Mangansäure bilden; von Wasser wird es mit rother Farbe aufgelöst, und die Salzsäure läset sich daraus durch salpetersaures Silber niederschlagen. Beim Sättigen, der Auflösung mit Basen entstehen Chlormetalle und mangansaure Sake.

Maus **) hat gefunden, dass das Eisenoxyd Schweselsan mit der Schweselsäure ein Salz bildet, worin die res Eisenoxyd. Säure sweimal den Sauerstoff der Base enthält, und welches entsteht, wenn eine concentrirte Auf-

^{*)} Annales de Ch. et ste Ph. XXXVI. 81.

[&]quot;) Paggend. Annalen XI. 75.

lösung vom neutralen Sals mit dem basischen oder mit Eisenoxydhydrat digerirt wird. Es trocknet zu einer gelbbrannen gummiartigen Masse ein. Der gelbe Ueberzug auf gewöhnlichem Eisenvitriol ist, nach Maus, dieselbe Verbindung. Dieses Salz wird durch Auflösung, und noch vielmehr durch Kochen zerseizt. Es besteht ungefähr aus gleichen Theilen Säure und Base, FeS2. - Es ist schon lange bekannt, dass dieses Salz als Mineral und in rothen Krystallen angeschossen -in der Fahluner Grube vorkommt. - Mit Kali und Ammoniak gibt es Doppelsalze, die man erhält. wenn man zu der concentrirten Auflösung des neutralen Oxydsalzes kaustisches Kali oder Ammoniak mischt, so lange sich der gebildete Niederschlag wieder auflöst; es schlägt sich hierbei ein gelbbraunes, krystallinisches Salz nieder. Man erhält es regelmässig angeschossen, wenn man einen Theil des neutralen Eisenoxydsalzes unzersetzt lässt, worauf beim freiwilligen Verdunsten der Auflösung kurse, sechsseitige Prismen mit quer abgestumpsten Enden anschießen. Dieses Salz enthält Krystallwasser, welches bei gelinder Hitze weggeht, ohne dass dabei die Krystalle Glanz und Gestalt verlieren. Für diese Salze. die beide dieselbe Form haben, fand Maus folgende Zusammensetzung i :--

•	Kalisals	Ammoniaksels	AL
Eisenoxyd	20,8	: 2 3,75 · . :	. 2
Alkali .	23,1	10,30	? 1
Schwefelsäure,	. 41,7	49,20	.: 4 .
		16,75	

was die Formeln 2KS+FeS²+6H und 2NH³S +FeS²+6H gibt. Hier trifft also dasselbe, wie bei dem Ammoniakalaun, ein, dass das Ammo-

sinksals, mit einer gleichen Anzahl von Wasserstomen, mit dem Kalisalz isomorph ist, während dagegen das schwefelsaure Eisenoxydulammoniak, velches mit dem schwefelsauren Eisenoxydulkali isomorph ist, ein Atom Wasser mehr enthält, ale das letztere; ein Umstand, der große Aufmerksamkeit verdient.

Gantier *) hat eine Verbesserung in der Cyaneisen-Bereitung von Cyancisenkalium angegeben, die um Endzweck-hat, bei der Gewinnung dieses Salzes durch Glühen mehr Cyan zu bilden, als es der Stickstoffgehalt der thierischen Stoffe möglich macht. Er vermischt genau zusammen 3 Th. conjulirtes trocknes Blut, 1 Th. Salpeter und 30 Gewicht des Blutes Hammerschlag (Eisenteyd. Oxydul), und glüht diese Masse in einem bedeckten Gefässe, bis alle Entwickelung von Rauch aufgehört hat. Die Masse, die sich nachber gern in der Lust entzündet, wird beseuchtet und in Wasser aufgelöst; die Auflösung gibt alsden zuerst Krystalle von zweifach kohlensaurem Kali (?) **), und bernach beim Abdampfen der Mutterlange Krystalle von Cyaneisenkalium, welches man durch Umdestilliren reinigt. Was den segesetzten Eisengehalt betrifft, so soll diess wahrscheinlich 30 vom Gewicht des nicht coagulirten Blutes sein, denn sonst möchte seine Menge wohl gar zu unbedeutend sein; da aber das Cyaneisen im Doppelsalze gewöhnlich immer beim Glühen m Kohleneisen zerstört wird, so wird wohl auf

^{*)} Journ. de Pharm, XIII. 14.

[&]quot;) Dieses Salz konnte aus cyansaurem Kali entstehen, welches sehr wahrscheinlich in diesem Falle gebildet wird; wenigstens erhält man dasselhe, wehn man Salpeter mit überschüssiger thierischer Kohle gläht.

diese Weise durch den Zusatz des Eisens vor dem Glühen wenig gewonnen, wiewohl os: sonst wohl möglich ist, dass die Anwendung des Salpeters einen wesentlichen Einfluss auf die Bildung von Cyan haben kann.

Schwefelsau-

Bischof *) hat Versuche über die Löslichres Bleioxyd. keit des schweselsauren Bleioxyds angestellt, webches gewöhnlich niemals vollständig bei der doppelten Zersetzung mit schweselsauren Salzeniung gefällt wird. Er fand, das das schweselsaure Bleioxyd, in mehreren dieser Salze, und selbst in Salpetersäure auflöslich ist. Bei + 12° wird 1 The geglühtes schwefelsaures Blei von 172 Th. Salpei tersäure von 1,144 spec. Gew., von 969 Th. salpes tersaurer Ammoniakauflösung von 1,29 spec. Geway und von 47 Th. essigsaurem Ammoniak von 1,036. spec. Gew. aufgelöst. Das Lösungsvermögen der Salpetersäure vermindert sich nicht durch Verdim nung, aber aus allen diesen Auslösungen wird das. Blei ziemlich vollständig von überschüssig zugesetzter Schwefelsäure gefällt, (es ist nämlich bekannt, dass ein Gemenge von Salpetersäure und Schweselsäure nicht einmal metallisches Blei angreist), so dass die Anwendung der Schweselsäure vor diesen Saken den Vorzog verdient. Bisch of erinnert dabei an die mögliche Anwendung des essigsauren Ammoniaks hei chemischen Analysen. um vermüge seines Auflösungsvermögens für dan. schweselsaurn Blei dieses von anderen Niederschlägen, von donen man es trennen wollte, scheiden.

Bleioxyd.

Boutron-Charlard **) hat ein sehr schö-

⁾ Jahrh. der Ch. n. Ph. XXI. 228.

^{••)} Journ. de Pharm. XIII. 223.

nes Chromgelb untersucht, welches unter dem Namen Jaune de Cologne für einen niedrigeren Preis, als das gewöhnliche Chromgelb, verkauft wurde.- Er fand, dass es aus 7 Th. Gyps, 1 Th. schweselsaurem Blei und 2 Th. chromsaurem Blei bestand, und leicht dadorch nachgemacht werden kounte, dass fein zertheilter, reiner und weisser Gyps in einer Auflösung von chromsaurem Kali ansgeschlämmt, und dieses dann durch ein Bleisalz niedergeschlagen wurde. Diese Farbe ist eben so tief gelb, and deckt eben, so gut wie das reine Bleisalz.

Menigant *) hat Versuche über die Zu- Salpetersausammensetzung des basischen Salzes, welches aus salpetersaurem Wismuthoxyd gefällt wird, so wie anch über die relativen Mengen von Wismuthoxyd und Säure, die in der Auslösung bleiben, angestellt. Er fand, dass 100 Th. basisches Salz, savor bei +100° getrocknet, im Glühen, auf 92 Gran 13,5 Gr. Salpetersäure verloren, was mit einem solchen Verhältniss übereinstimmt, dass die Soure darin 4 Mal so viel Basis, als in dem neutralen Salze aufnimmt, = Bi4 N3, er nahm aber dabei das Salz für wasserfrei an, was es sicher nicht ist. In der Auflösung fand er 4 At. Salpetersäure auf ein Atom Wismuthoxyd.

In dem vorhergehenden Jahresbericht, p. 154., Salpetersauführte ich die Versuche von Mitscherlich d. j. res Quecksilber u. Chlorand Soubeiran über mehrere Quecksilbersalze quecksilber. mit Salpetersäure und Chlor an. Ich habe hier nur noch zu bemerken, dass Mitscherlich späterbin die ausführlicheren Versuche, aus deuen damals die Resultate in die deutsche Ausgabe

res Wismuthoxyd.

^{*)} A. a. O. p. 7.

meines Lehrbuchs der Chemie aufgenommen wur-, den, bekannt gemacht hat *), und dass Soubeiran in einer späteren Notiz **) darauf besteht, durch erneuerte Versuche diejenigen seiner Resultate, die von depen Mitscherlich's abweichen, bestätigt gefunden zu haben.

Chlorsilber-Natrium.

Wetzlar ***) hat gefunden, dass frisch gefälltes Chlorsilber in den concentrirten und warmen Auflösungen von Chlorkalium, Chlornatrium und Chlorcalcium auflöslich ist. Dorch Verdünnung werden sie wieder zersetzt. Wird die mit Chlorsilber gesättigte Auflösung von Chlornatrium in der Wärme abgedampst, so schielsen daraus würselsörmige Krystalle an, die Chlorsilber enthalten. Ob diese bloss aus einer isomorphen Zusammenkrystallisation bestehen (wir haben oben, p. 134., gesehen, dass wasserfreie Silber- und Natriumsalze isomorph sind), oder ob sie eine bestimmte Verbindung bilden, konnte nicht entschieden werden, da die Resultate der Analyse in den Verhältnissen variirten. Diese Auflösungen von Chlorsilber werden nicht von Eisenoxydulsalzen gefällt, und nicht vom Sonnenlicht geschwärzt.

Salpetersauberoxyd-. Ammoniak.

Mitscherlich d. j. +) hat zwei in Wasres u. schwe- ser leichtlösliche, basische Salze von Ammoniak' und schwefelsaurem und salpetersaurem Silberoxyd beschrieben, welche entstehen, wenn die Auflösung des neutralen Silbersalzes mit Ammoniak versetzt, und im Dunkeln abgedampst wird; im Tageslichte schwärzt sie sich. Diese Salze sind

^{*)} Poggend. Annal. IX. 387.

^{**)} Annales de Ch. et de Ph. XXXVI. 220,

^{•••)} Jahrb. der Ch. u. Ph. XXI. 371.

^{†)} Poggend. Annal. IX. 413.

in der Lust unveränderlich, wenn sie nicht vom Lichte getroffen werden, und lösen sich wieder. sehr leicht in wenigem Wasser ohne Zersetzung m; sie enthalten 2 At. Ammoniak, verbunden mit 1 Atom neutralem Salz = AgS+2NH* und AN+2NH3.

Teschemacher*) hat ein zweisach chrom- Chromsaures sacres Silber beschrieben, welches erhalten wurde, als er eine mit salpetersaurem Silberoxyd gefällte Auflüsung von chromsaurem Kali freiwillig verdansten liess. Es bildet ein geschobenes, vierseiiges Prisma mit schief aufgesetzter Endsläche, hat ene dunkelrothe Farbe und starken Glanz. Es ist in kaltem und warmen Wasser unauflöslich.

Von Fischer sind einige Salze vom Pallacom beschrieben worden **): 1) ein neutrales von Chlorammonium und Chlorpalladium (das gewöhnliche), krystallisiet in 4 oder 6 seitigen Naden von grüngelber Farbe, auflöslich in Wasser, unauslöslich in wasserfreiem Alkohol, jedoch etwas auflöslich in Spiritus. Die Bildung dieses Salzes beim Abdampsen erfordert, dass die Flüssigkeit Säure im Ueberschuss enthält. Werden die Salze im neutralen Zustand mit einander vermischt und abgedampst, so bekommt man kein Doppelsalz. 2) Wird neutrales Chlorpalladium mit Ammoniak gefällt und dieses so lange zugesetzt, bis der gebildete Niederschlag sich wieder ausgelöst hat, die Flüssigkeit darauf entweder abgedampst oder das überschüssige Ammoniak mit Salzsäure weggenommen, so schlägt sich dieses Doppelsalz in Gestalt eines faserigen, krystallini-

Salze von. Palladium.

^{*)} Phil. Mag. and. Ann. of. Phil. I. 345.

[&]quot;) Jahrb. der Ch. u. Ph. XXI. 200.

schen, gelben Pulvers nieder, welches in Wasser unlöslich ist, aber von kaltem kaustischen Ammoniak aufgelöst wird. 3) Ein basisches, pfirsichblüthfarbenes, schuppiges (schon' vorher bekanntes) Salz, welches sich durch einen geringeren Zusatz von Ammoniak zú dem neutralen Doppelsalz niederschlägt. Es ist in Ammoniak leicht-, in Salpetersäure und Salzsäure schwerlöslich. 4) Ein neutrales Doppelsalz von Salpetersäure, Palladiumoxyd und Ammoniak, welches nach dem Abdampfen in farblosen, langen, vierseitigen Prismen oder in Blättchen anschiesst, in Wasser leicht-, in Alkohol nicht auflöslich ist. Fischer erhielt dasselbe durch Uebersättigen von saurem salpetersauren Palladiumoxyd mit Ammoniak (wobei sich das Oxyd wieder auflöste) und Abdampfen. Zeigt die Auslösung dieses Salzes einen Stich in's Blaue oder Grüne, so enthält es Kupser; man kann nach Eintrocknung der Flüssigkeit bei gelinder Wärme das kupserhaltige mit kleinen Mengen Wassers abspühlen. 5) Ein braunes unlösliches Salz, welches erhalten wird, wenn man das eingetrocknete neutrale salpetersaure Palladiumoxyd mit kaustischem Ammoniak kocht. Es ist im Ammoniak unauflöslich, leichtlöslich in Salzsäure und schwerlöslich in Salpetersäure. Endlich 6) hat Fischer angegeben, dass das Palladium vollständig durch oxalsaure Salze (selbst durch Oxalsäure, die doch reducirend wirkt) ausgefällt werden kann. Der Niederschlag ist gelb und faserig.

VVeinsaures Antimonoxyd-Kali. Turner *) hat untersucht, welche Reagentien am besten die Gegenwart von Brechweinstein entdecken, in den Fällen, wo er in medicolega-

^{*)} Kastner's Archiv. XI. 377.

ler Hinsicht ausgesucht- werden müste. Er sand dabei, dass kaustische Alkalien eine verdünnte Anslüsung nicht sähen und den Niederschlag, den sie in einer concentrirten bewirken, wieder auslösen. Kohlensaures Kali und Kalkwasser dagegen schlagen das Antimonoxyd ganz deutlich nieder. Ersteres gibt dasselbe noch zu erkennen, wenn in 1000 Th. Auflösung nicht mehr als 1 Th. Salz enthalten ist. Ist dagegen 1 Th. Salz in 1900 Th. Wassers aufgelöst, so bört alle Reaction von kohlensaurem Kahi auf. Salzsäure und Schweselsäure, wenn sie nicht in zu großer Menge zugesetzt werden, sind eben so empfindliche Reagentien, wie kohlensaures Kali, lüsen aber den Niederschlag, venn sie in größerer Menge zugesetzt werden, wieder auf. Galläpselinsosion hört auf zu reagiren, wenn in 1000 Th. Wassers 2 Th. Salz entlaken sind. Dagegen schlägt Schweselwasserstoffgas noch sehr deutlich Schwefelantimon nieder, wenn 1 Th. Salz in 4000 Th. Wassers aufgelöst ist. Vermuthet man in einer Flüssigkeit, die organische Stoffe enthält, die Gegenwart von Brechveinstein, so thut man am besten, sie mit etwas Saksäure oder Weinsäure zu vermischen, aufzukochen, zu filtriren und dann mit Schweselwasserstoffgas niederzuschlagen, worauf man den Niederschlag durch Erhitzen in einem Strom von Wasserstoffgas reduciren, und so das Antimon erkennen kann.

Lassaigne *) hat ein Doppelsalz beschrie- Oxaliaures ben, welches durch Kochen von vierfach oxalsaurem Kali mit Antimonoxyd entsteht, und in strah-Egen, sternförmig gruppirten Krystallen anschiesst;

Antimonoxyd-Kali.

^{*)} Journ. de Ch. med. III. 178.

es röthet das Lackmuspapier, schmeckt wie Brechweinstein, enthält 20,19 Proc. Krystallwasser, löst sich in der 10 fachen Menge Wassers von +9° auf, und bewirkt in schwächerem Grade Erbrechen, wie der Brechweinstein.

Chemische Analyst. Trennung

Stromeyer *) hat eine Methode zur Trennung des Manganoxyds von Kalkerde und Talkvon Mangan erde vorgeschlagen, die an Genauigkeit und Anund Talkerde. wendbarkeit die früher bekannten zu übertreffen scheint. Sie besteht der Hauptsache nach darin, dass man die Auflösung mit Chlor versetzt, und so das Mangan als Oxyd ansfällen kann. diesem Endzweck scheinen die chlorichtsauren Alkalien mit Vortheil anwendbar zu sein. Stromeyer, der es vorzieht, das Eisenoxyd mit sweifach kohlensaurem Alkali auszufällen, leitet in die filtrirte und nachher mit Säure gesättigte und etwas eingedampste Auflösung Chlor, und schlägt nachher das Manganoxyd mit nach und nach in., kleinen Antheilen zugesetztem Bicarbonat nieder.

Trennung von Mangan und Kobaltoxyd.

Du Menil **) hat folgende Methode zur Trennung von Mangan und Kobalt angegeben: die gefählten Oxyde werden in oxalsaure Salze verwandelt, und diese dann mit kaustischem Ammoniak behandelt. Das Kobaltsalz löst sich darin auf, und diese Auflösung wird nun freiwillig verdunsten gelassen, wodurch sich ein möglicher Gehalt von Manganoxydul bald niederschlägt. Diess ist die bekannte Methode von Laugier, um Kobalt von Nickel zu reinigen. Ich bezweifle ibre vollkommne Anwendbarkeit bei einer Analyse, weil

^{· *)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. XXI, 223.

^{~)} A. a. O. p. 226.

es sehr schwer ist, oxalsaures Kobaltoxyd vollständig in Ammoniak aufzulösen.

Laugier d. j. *) hat eine leichte und, wie es scheint, sichere Methode, Bleioxyd und Wis-von Blei und muthoxyd von einander zu trennen, angegeben; sie besteht darin, dass man die Oxyde mit kohlensaurem Alkali fällt, und darauf das Wismutheryd von kohlensaurem Ammoniak auflösen lälst, vovon das kohlensaure Blei nicht aufgelüst wird. Die alkalische Auflösung wird am besten durch Sättigen mit einer Säure und Ausfällung des Wismuthoxyds mit kaustischem Ammoniak zersetzt, veil bei der Verjagung des Alkali's durch Kochen des Oxyd sich auf der Oberfläche des Gefässes lesisetzt.

Boussin gault **) hat gezeigt, dass man Prufong des des Gold aus dem Schwefelkies mit viel größerer Schwefelkie-Sicherheit durch Pochen und Waschen abscheide, venn man ihn zuvor gut röstet, und dass man, m eine Goldprobe mit Schwefelkies zu machen, mr 50 Gran gut zu rösten, zu feinem Pulver zu reiben, und dieses Pulver in einer 5 bis 6 Zoll langen und 3 Zoll weiten, unten zugeschmolzenen Glasröhre mit Wasser zu schlämnen braucht. Das Gold sinkt dann sogleich zu Boden, so dass es sichtbar wird, und nachdem das Meiste vom Oxyd abgeschlämmt worden ist, kann das übrige mit Säure ausgezogen, und so das Gold rein erhalten werden.

') Annales de Ch. et de Ph. XXXVI. 332.

Trennung

Wismuth.

[&]quot;) A. a. O. XXXV. 253.

Mineralogie

Neue Mineralsysteme. In der Mineralogie habe ich wieder mehrere neue Systeme anzuführen, nämlich die von Nordenskiöld, v. Bonsdorff und Keferstein.

Nordenskiölds System. Dem System. von Nordenskiöld *) liegen zu Grund 1) die electrischen Relationen der Körper, und es fängt mit den negativsten an; und 2) ihre atomistische Zusammensetzung, nach welcher sie in Gruppen eingetheilt werden, in denen jede Species dieselbe Anzahl einfacher Atome auf dieselbe VVeise gruppirt enthält, zu Krystallen, die auf die Art isomorph sind, dass sie zu demselben Krystallsystem gehören, wiewohl Nordenskiöld bei ihnen, nach Beudant, eine Verschiedenheit in den VVinkeln annimmt. Daraus würde folglich der Vortheil hervorgehen, dass in jeder Gruppe die Krystalle denselben Typus hätten.

Dieses System setzt also nicht allein eine vollendete Kenntniss der Zusammensetzung, sondern auch der Krystallsorm voraus, von welcher letzteren das System indessen zugibt, dass sie unbekannt sein könne, ohne dass dadurch die Classification des Minerals verhindert werde. Die erste Gruppe besteht aus einfachen Körpern. Dann kommen oxydirte Körper, A. Oxyde, eingetheilt in Oxyde von 1) 2R**)+O, 2) R+O, 3) 2R+3O,

^{*)} Försök till framställning af kemiska Mineral-Systemet. Stockholm 1827.

^{**)} R bedeutet Radical.

4) R+2O, 5) 2R+5O, 6) R+3O. B. Oxydhydrate, nach gleichen Groppen: Sulphibeta, nach gleichem Prinzip eingetlieilt, Oxyoulphureta, Chloreta, Oxychloreta, Filibreta, Setemeta, Arsenieta, Sulphoarsenieta, Stibieta, Tellureta, Doppeltellureta, Osmieta, Aurureta, Hydrargyreta, Darauf folgt eine große Klasse, unter der Benennung Saverstoffsalze und ihre Verbindungen mit Wasser. Diese wetten nun in Familien von Nitraten, Sulphaten etc. eingetheilt, und diese wiederum in Gruppen 1) nach der Atomenanzahl in der Base, das heist nach den Gruppen oxydirter Körper; 2) je nachdem sie Krystallwasser enthalten oder nicht, wobei Unterabtheilungen nach dernungleis chen Atomenaniahl desselben geniacht werden mitsen; 3) nach ungleicher Sättigungsstufe, so dals eine Gruppe neutrale Salze gibt, eine andere basische mit Hinzustigung von 1 Atom Radical, andere mit 2, 3 etc. Ferner Gruppen von doppelten Salzen und Unterabtheilungen, nach Unterschieden in der relativen Anzahl und dem ungleichen Sättigungsgrad der Atome. Men sieht; dass dieses System von dem Mineralogen verlangt, dass er in der chemischen Zusammensetzung der Mineralien vollkommen bewandert sei, und és ist nicht zu leugnen, das eine Zusammenstellung von dieser Art in wissenschaftlicher Hinsicht von großem Interesse ist, weil sie, zur Vergleichung von äußeren Eigenschaften, Körper von analoger innerer Construction; wenn auch aus verschiedenen Elementen zusammengesügt, bei einander stellt; und zu diesem Endzweck hat auch: Nordenskiöld überall, wo sie bekannt waren, das Krystallsystem, die Härte und das specifische Gewicht angegeben. Offenbar kann daher auch

diese Zusammenstellung für den Wissenschäftsmann nieht anders als wilkemmen sein. - Line andere Frage ist aber, ohnsie wirklich eine fag die Abhandlang and das Studium der Mineralien zulässige Eintheilung abgibt, was natürlicherweise bei der Gründung eines Mineralsystems dasjenige ist, was als Hauptzweck im Auge au halten ist Es fallt sogleich in die Augen, dass ein nach diesem Princip, aufgestihttes System aus einer so großen Monge von Unterabtheilungen bestehen mus, dass diese schon satt für sich ein Studinm ausmachen, lich glanbe nicht, dass es bei Abhandlung dieser Wissensehaft von Seiten des Docirendens oder in Beziehung auf die leichte Falslichkeit des Lernenden zut Einfachheit und Bequeplichkeit gebort, dass man von einem Metall; wenn es mehrere Oxydationsstufen hat, diese verschiedenen Verbindungen aus denselben Elementen in mehreren Gruppen zerstrent findet, oder dass man, wenn ein Matall, wie das Eisen, z. B. zwei Salzbasen bildet, und eine jede von diesen mit; derselben Säure mehrere Verbindungen, theils mit, theils ohne Wassen, eingeht, dieac nach mehregen Seiten bin vertheilt findet. Für das Studium, der, Natur gewährt es. keinen wesentlichen Nutren, Körper zusammenmstellen, die aua einer gleichen Atomenanzahl von ungleichen Elementen construirt sind, und für die Anwendung der zu erlangenden Kenntniss ist es dagegen von einem wesentlichen Gewicht, die verschiedenen Verbindungen aus denselben Elementen zusämmenzustellen. Was dagegen den Vortheil betrifft, in jeder Gruppe analoge, um nicht: zu sas gen identische, Krystallsormen en haben, so ist derselbe täusebend, denn schon die Dimorphie

seigt, dass man sich nicht darauf verlassen kann, und außerdem ist es keinesweges begründet, dass sich immer dieselbe Ansahl von Atomen auf eing gleiche VVeise zusammenlegen; so z. B. gehört die Krystallsorm der arsenichten Säure zu dem negnlären, die des Antimonoxyds su dem prismatischen, und die des Eisenoxyds zu dem rhome boëdrischen System, ungeachtet sie alle drei aus 2R-3O zusammengesetzt sind.

v. Bonsdorff's Mineralsystem ist dem vorbergehenden ähnlich, es liegt ihm aber nicht die Amahl der Atome, sondern die der Elomente zu Grund. Es hat fünf Ordnungen, vom denen die este einfache Körper enthält, die mit den electre; negativen ansangen und den electropositivsten endien. Die zweite Ordnung enthält Körper, die mi. zwei Elementen zusammengesetzt sind, und sie wird ausgemacht von: Hydrargyrida, Osmida, Aprida, Stibida, Tellurida, Arsenida, Selenida, Sulphurida, Arsenido-Sulphurida, Jodida, Chlorida, Fluorida und Oxyda: Die dritte Ordnung ist Oxysalia benannt und besteht aus Verbindungen oxydirter Körper: Hydrates, Aluminiates, Siliciates, Hydrosiliciates, Aluminiosiliciates, Tita-mates, Siliciatitaniates, Tantalates, Wolframiates, Molybdates, Chromates, Borates, Borosilicates, Carbonates, Arseniates, Phosphates, Sulphates, Hydrosulphates, Siliciosulphates, Carbono-Sulphates, Arseniosulphates, Nitrates. Die vierte Ordmag enthält die Verbindungen der übrigen binären Körper unter sich, und zerfällt A) in Verhadungen derselben Art (d. h. wo der electro. regative Bestandtheil gemeinschaftlich ist), und

Bonsdorff's Mineralsystem.

[&]quot;) Periculum novi Systematis mineralogici etc., Aboas 1827

B) in Verbindungen ungleicher Art: Oxysulphureta und Oxychlorida. Die fünste Ordnung enthält Verbindungen zwischen Körpern der zweiten und dritten Ordnung, z. B. Chlormetalle mit Ar, seniaten, Phosphaten, Carbonaten und Silicaten, Fluormetalle mit Silicaten und Schweselmetalle mit Schicaten. — In dem Einzeln sind in diesem System verschiedene interessante, eigenthümliche Ansichten über die Constitution gewisser Mineralien enthalten. 4 Bei der Anordnung konnte die Bemerkung gemacht werden, dass sie nicht streng besolgt ist, da alle doppelten Sulphureta, so wie anch die Arseniosulphureta, nicht in die zweite Ordnung, sondern statt dessen in die vierte hätten gesetzt werden müssen, worin auch eine Vermehrung schon desshalb gut gewesen wäre, da: sie nicht mehr als vier Species enthält. zu beklagen, dass v. Bonsdorff's Arbeit," die in Form einer akademischen Dissertation herausgegeben ist, durch die unglückliche Feuersbrupst. die im September 1827 die Stadt Abo zerstürte, nur mit Ausnahme von höchst wenigen Exemplad ren vernichtet worden ist. Da jedoch auf den Titel eine Fortsetzung angezeigt ist, so möchte bei Herausgabe derselben das Verlorene wieder ærsetzt werden können.

Keferstein's Mineralsystem.

Keferstein's System *) ist ebenfalls chemisch, und gründet sich auf die Zusammensetzung während sich aber die vorhergebenden auf einen höheren Standpunkt der Chemie erheben, theilt dieses die Chemie auf mineralogische Art eine Keferstein hat Bendant nachgeahmt, welchen

^{*)} Keferstein's Toutschland IV. 251.

seinem Systeme Ampère's ringförmige Zusammenstellung der einfachen Körper zu Grunde gelegt hat. Keferstein hat sich gleichwohl selbst einen anderen Ring ausgedacht, der aus 8 Glieden besteht, nämlich:

l. Gruppe des Kiesels oder der Erdarten.

Zirconium,

Beryllium,

Aleminiam,

Yttrium,

Kiesel,

Bor.

2. Gruppe der flüchtigen Körper.

Wasserstoff,

Jod,

Saverstoff,

Fluor,

Stickstoff,

Chlor.

3. Gruppe der Alkalien oder des Kalkes.

Lithium,

Magnesium,

Amnonium,

Calcium,

Kilum,

Strontium,

Natrium,

Baryum.

4. Gruppe des Schwefels.

Phosphor,

Selen.

Schwesel,

L Gruppe der spröden Metalle oder des Arseniks

Tellar,

Cadmium,

Arsenik,

Zink,

Antimon,

Blei,

Wismuth,

Quecksilber.

Zinn,

6. Gruppe der edlen Metalla.

Siber,

Iridium,

Palladium,

Platin,

Rhodinm.

Gold,

Osminm,

Nickel.

Berzelius Jahres-Bericht. VIII.

13

7. Gruppe der geschmeidigen Metalle oder des Eisens.

Kobalt, VVolfram,Kupfer, Chrom,
Eisen, Uran,
Mangan, Tantal,
Molybdän, Titan.
Cerium,

8. Gruppe des Kohlenstoffs.

Kohle.

Alles, was sich über Classificationen der Art sagen lässt, ist tot capita, tot sensus. Ich führte bei Beudant's System an (Jahresb. 1826. p. 187.), dass es auf einem willkührlichen Grund beruht, und dass sich Reihen von der Art, wie sie Ampère aufgestellt hat, in Menge, und, wie man aus dem Angeführten sieht, nach noch anderen äusseren Eigenschaften, wie sie Ampère dem semigen zu Grund gelegt hat, machen lassen. Dass jedoch die von Keferstein aufgestellte zu den weniger annehmbaren gehört, sieht man schon daraus, dass z. B. Zink, Arsenik und Quecksilber in derselben Gruppe stehen, und dass sich in der Groppe der geschmeidigen Metalle auf zwei geschmeidige neun ungeschmeidige finden. Ich glaube, dass ich durch die Beschaffenheit der Basis dieses Systems entschuldigt bin, wenn ich das Einzelne desselben nicht weiter anführe.

Isochromatische Linien in Krystallen.

Marx*) hat ein Instrument beschrieben, vermittelst dessen man die Form von isochromatischen Linien bei ein- und zweiachsigen Krystallen untersucht. Ich muß auf seine Abhandlung darüber verweisen.

^{°)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. XIX. 167.

Hessel *) hat eine Abhandlung über die Farbenspiel Veränderungen im Farbenspiel des Labradors und einiger anderer Mineralien geliefert, auf die ich ebensalls verweisen muss.

in Mineralien.

Nordenskiöld hat in seinem oben ange- Mineralogifihrten Mineralsystem eine Aenderung in der Schreibart der Formeln vorgeschlagen. Statt der von v. Bonsdorff zuerst gebrauchten und dann angenommenen Methode, substituirende isomorphe Stoffe tiber einander zu setzen, stellt er sie neben emander, z. B.

sche Formeln.

 $\{C\}$ $\{S+\frac{A}{F}\}$ $\{S\}$ schreibt er $\{C,M,mn\}$ $\{S+(A,F)\}$.

Letztere Art ist in typographischer Hinsicht bequemer, obgleich ich erstere für mehr in die Augen fallend halte. Dagegen will ich seinen Verschlag, dass man, wenn im ersten Term bestimmte Verhältnisse enthalten sind, wie z. B. beim Ekebergit, (C+3N)S2+2AS statt CS2 +3NS2+8AS schreiben soll, sogleich annehmen, weil dadurch die Constitution des Minerals sogleich in die Augen fällt. Jedoch muss ich erinnern, dass diese letztere Idee in dem von v. Bonsdorff herausgegebenen Mineralsystem, velches mehrere Monate vor dem von Nordenskiöld im Druck herauskam, angewendet ist.

Haidinger **), hat in einer sehr interes-Epigenien im santen Abhandlung die Fälle beschrieben, wo ein Mineralreich Austausch der Bestandtheile statt gefunden, die Form sich aber erhalten hat, und die man in der Mineralogie Epigenien nennt; er schlägt dafür den

^{&#}x27;) Kastner's Archiv X. 273.

[&]quot;) Poggend. Annal. XI. 173. 366.

Namen Parasite vor. Er sührt dergleichen bei Kupser-, Eisen-, Blei-, Mangan-, Baryt- und antimonhaltigen Mineralien an. Ich muss auf seine Abhandlung selbst verweisen.

Neue Mineratien.

Es sind wieder mehrere neue Mineralien beschrieben, und davon auch einige so chemisch untersucht worden, dass man dadurch ihre Natur, kennen gelernt hat.

a) Metallische.

Covelli *) hat gesunden, dass in dem Vesuv, da wo der sublimirte Anflug von Eisenoxyd den Schweselkies. Dämpsen von Schweselwasserstoffgas ausgesetzt ist, sich eine neue Art von Schwefelkies bildet, indem das Oxyd zu FeS3 reducirt wird. Es bildet an gewissen Stellen im Krater eine schwarze, sehr dünne, erdige Kruste.

Neues Schwefelkupfer. Kupferindig.

Eben so fand derselbe **), ebenfalls im Krater, ein neues Schwefelkupfer, welches, wie das vorhergehende Mineral, eine schwarze oder schwarzgrüne, erdige Masse bildet, die sich erzeugt, wenn das, sich an vielen Stellen sublimirende Kupferchlorid mit Schwefelwasserstoff in Berührung kommt. Dieses Schwefelkupfer ist Cu S. Walchner ***) hat gezeigt, dass der sogenannte Kupferindig von Hausbaden bei Badenweiler dieselbe Verbindung ist.

Tesseralkies.

Breithaupt +) bat ein, seiner Meinung nach, neues Arsenikkobalt von Skutterud in Norwegen angegeben, welches er Tesseralkies nennt. Es hat starken Metallglanz, eine dunkel zinnweiße

^{*)} Bulletin univ. des Sciences. Histoire natur. 1827. Juli. р. 335.

^{**)} Annales de Ch. et de Ph. XXXV. 105.

^{•••} Jahrb. d. Ch. u. Ph. XIX. 158.

⁺⁾ Poggend. Annalen-IX. 115.

Farbe und 6,659 bis 6,848 specifisch. Gew. Im Bruche zeigte es einen undeutlichen, octaëdrischen Blätterdurchgang. Künstige Untersuchungen werden zeigen, ob diels eine neue Verbindung von Arsenik mit Kobalt, und vielleicht Schwesel oder einem anderen Metalle ist.

Eine Verbindung von 3 Atomen Schweselei- Berthierit. sen und 2 At. Schwefelantimon, 3FeS+2SbS3, die in der wissenschaftlichen Sprache unterantimonichtschwefliges Schwefeleisen genannt werden konnte, ist von Berthier *) beschrieben, uptersucht, und von ihm Haidingerit genannt worden. Es kommt bei Chazelles in der Auvergne vor, and ist im Acusseren dem gewöhnlichen Schweselantimon ähnlich. Haidinger **) hat ihm nachber den Namen Berthierit gegeben, und dieser ist von anderen Mineralogen angenommen worden.

Haidinger ***) hat ein Doppelsulphuretum Sternbergit. von Schwefelsilber und Schwefeleisen beschrieben, velches zu Joachimsthal in Böhmen vorkam, bis jetzt aber nur als Stufe in älteren Mineraliensammlangen gefunden wurde. Es bildet kleine sechsseitige Tafeln von dunkelbrauner Farbe und Metallglanz, gibt schwarzen Strich, hat 4,215 spec. Gewicht, ist fast wie Talk so weich, und in dünnen Blättern etwas biegsam. Die Proportionen seiner Bestandtheile sind nicht untersucht.

Unter dem Namen Mohsit hat Levy +) Krystalle beschrieben, welche mit dem Crichtonit

Mobsit

^{*)} Ann. de Ch. et de Ph. XXXV. 351.

[&]quot;) Poggend. Annal. XI. 418. Phil. Mag. and Ann. of Phil. II. 460.

^{•••)} A. a. O. p. 461.

⁺⁾ Phil. Mag. and Ann. of Phil. I. 221.

Aehnlichkeit haben, und ebenfalls aus der Dauphiné herzustammen scheinen. Es sind hemitropische Krystalle, deren Grundform ein spitzes Rhomboëder zu sein scheint.

Wismuthblenda Unter dem Namen Wismuthblende hat Breithaupt ein Mineral von Schneeberg, Neuglücker
Stollnort, beschrieben *), welches eine nelkenbraune Farbe und krystallinische Gestalt hat, die
zu dem regulären System gehört. Nach einer von
Hünefeld angestellten Analyse mit derben Stükken dieses Minerals, die Breithaupt die Güte
hatte mir mitzutheilen, besteht dasselbe aus kohlensaurem und kieselsaurem VVismuthoxyd, und
enthält zugleich basisches arseniksaures VVismuthoxyd, nebst Spuren von basischem arseniksauren
Eisenoxyd und Kobaltoxyd.

Uranblüthe,

Zippe **) hat unter dem Namen Uranblüthe ein blassgelbes, uranhaltiges Mineral von Joachimsthal beschrieben, welches er für kohlensaures Uranoxyd hält, weil es sich in Säuren mit Ausbrausen auflöst. Es ist krystallisirt, aber in zu kleinen Parthien, als dass sich die Form bestimmen ließe. Beim Glühen wird es gelbbraun. Dieß beweist, dass darin das Uranoxyd mit einer seuerbeständigen Säure oder mit einer Basis verbunden ist.

Jodzink und Bromzink

Man hat gesunden ***), dass bei der Zinkgewinnung aus Galmei, bei Königshütte in Schlesien, aus dem sich zuerst bildenden Sublimate Cadmium mit Vortheil zu erhalten ist; wird aber dieses reducirte Cadmium umdestillirt, so bekommt
man Cadmium in nicht zusammenhängendem Zu-

^{*)} Possend. Annal. IX. 275.

^{**)} Bulletin univ. Scienc. nat. 1827. p., 437.

^{•••)} Hollunder in Kastner's Archiv XII. 252.

stand, und aus diesem zieht Wasser zwei sublimirte Salze aus, nämlich Jodzink und Bromzink, die vermuthlich in einzelnen Parthien in geringer Menge dem Galmei beigemengt waren.

Del Rio *) gibt an, dass er in Amerika Jodquecksilber und, allem. Anschein nach, auch Jodmagnesia (?) gefunden habe. Ersteres hat eine dunkelzinnoberrothe Farbe, und sein Strich ist nicht heller, als der vom Zinnober, Fundort ist nicht genannt.

Jodquecksilber.

Breithaupt **) hat den Namen Osmelith 2) Nicht meeinem strahligen Zeolith gegeben, der beim An- Mineralien. hauchen stark nach Thon riecht, und in einem Osmelith. Trachyt bei Wolfstein in Rheinbayern vorkommt. Sein spec. Gewicht fand er zwischen 2,792 und 2.833. Er ist von Kalkspath und grünlichem Datholit begleitet.

Bergemann ***) hat ein lavendelblaues Mi- Glaucolith. neral, aus der Gegend des Baikalser's, Glauco-Lik genannt. Beim Erhitzen verliert es die Farbe, verändert aber beim Glühen weder die Härte noch die Gestalt. Sein spec. Gewicht ist 2,721. Er fand es zusammengesetzt aus Kieselerde 50,583, Thonerde 27,6, Kalkerde 10,266, Talkerde 3,733, Kali 1,266, Natron 2,966, Eisenoxydul 0,10, Manganoxyd 0,866. Glühungsverlust 1,733, Verlust 0,887. - Bergemann glaubt, dass die relativen Mengen der Alkalien in ungleichen Stücken veranderlich seien; diess kann aber auch in der nicht richtigen Bestimmungsmethode ihrer relativen Mengen (Vermischung der Auflösung des kohlensau-

^{*)} Jabrb. d: Ch. u. Ph. XXI. 252.

^{••)} Poggend. Annal. IX. 113.

^{•••)} A. a. O. p. 267.

ren Alkali's mit Platinchlorid) seinen Grund haben; außerdem hält er auch die Talkerde, das Eisenoxydul und Manganoxyd für zufällig, wodurch er dann die Formel NS³+3CS³+12AS bekommt. Nach Schwefelsäure und Phosphorsäure ist nicht gesucht worden.

Oxhaverit

Oxhaverit ist von Brewster*) ein zur Klasse der Zeolithe gehörendes Mineral genannt worden, welches in der Nachbarschaft der warmen Quelle bei Oxhaver, als Spaltenausfüllung in versteinertem Holz eingesprengt, theils amorph, theils in spitzen Octaëdern, von hellgrauer, grünlicher oder rothbrauner Farbe, vorkommt. Turner fand dieses Mineral eben so zusammengesetzt, wie den Apophylith, nur mit einer mechanischen Einmengung von etwas Eisenoxydhydrat und Thoncrde, die er für zufällig hält. Der Oxhaverit scheint also denselben VVeg wie der Tesselith (Jahresb. 1824. p. 154.) zu gehen.

Murchisonit.

Unter dem Namen Murchisonit hat Levy **)
ein feldspathartiges Fossil von Dawlish beschrieben,
das er in Folge einiger wesentlichen Verschiedenheiten in der Krystallform für ein neues hetrachten zu müssen glaubt. Eine Analyse von Philipps gab: Kieselerde 68,6, Thonerde 16,6 und
Kali 14,8, was fast nahe die Zusammensetzung
des Feldspathes ist. VVäre der Ueberschuss an
Kieselerde wesentlich, so würde die Zusammensetzung der Formel KS++3AS entsprechen.
Die Hauptverschiedenheit vom Feldspath besteht;
darin, das jener eine perlmutterglänzende Bruchfläche hat, was beim Feldspath nicht der Fall ist.

^{*)} Kastner's Archiv. XI. 368. 373.

^{*)} Phil. Mag. and Ann. of Phil. I. 448.

Haidinger *) hat ein Mineral unter dem Namen Isopyre beschrieben. Er ist derb, hat glasigen Bruch, schwarze Farbe, ist an den Kanten mit brauner Farbe wenig durchscheinend, und hat 2,912 spec. Gew. Er stammt aus Cornwall, ohne dass aber der nähere Fundort bekannt ist. Aus seiner Aehnlichkeit mit dem Obsidian und anderen durch Schmelzen im Feuer hervorgebrachten Producten ist sein Name abgeleitet worden. Turner fand ihn zusammengesetzt aus: Kieselerde 42,09, Thonerde 13,91, Eisenoxydul 20,07, Kalk 15,93, Kupferoxyd 1,94.

Unter dem Namen Nontronit hat Berthier **) Nontronit. en hell grünlichgelbes, derbes Mineral, von Nontron in der Gegend von Dordogne, beschrieben. Es hat die Consistenz von einem Thon, riecht aber nicht darnach beim Anhauchen. Es besteht xx Kieselerde 44,0, Eisenoxyd 29,0, Thonerde 3,6, Talkerde 2,1, Wasser 18,7, eingemengter Thon 0,12 (Verlust 1,4). Es scheint ein wasserhaltiges Bisilicat von Eisenoxyd und Thonerde, gemengt mit etwas Talkerdesilicat, 'zu sein; Berthier gibt de Formel $MS^2 + AS^2 + 10FS^2$, auf die sich aber wohl nicht zu verlassen ist.

In Nordamerika bat man in den Bergen von Früher be-Canaan, 11 engl. Meile von Sout Meeting-House, kannte Mineeinen zwei Zoll mächtigen Gang von gediegen Eisen im Chloritschiefer gefunden. Dieses Eisen hat durchaus keine Aehnlichkeit mit Meteoreisen; an den Seiten, da wo és mit der Gebirgsart in Berührung ist, hat es eine Art von Salband aus Graphit, und es hat Ablösungen, die sich in der

Lopyre

ralien. Gediegen Eiscn.

^{*)} Edinb. new phil. Journ. III. 263.

^{*)} Ann. de Ch. et de Ph. XXXV. 92.

Richtung geschobener Tetraëder spalten lassen; Diese Ablösungen aber scheinen keine Durchgänge zu sein, sondern sind durch dinne Graphithäutchen hervorgebracht. Es enthält eingesprengt theils Stücke von blauem und von farblosem Quarz, theils von gediegenem Stahl oder hartem Kohleeisen. Es ist geschmeidig, aber weder so geschmeidig, noch so hell, wie Meteoreisen, und sein spec. Gewicht variirte zwischen 5,95 und 6,71. In Säuren löst es sich wie gewöhnliches Eisen auf, hinterlässt aber 6 bis 7 Procent seines Gewichts Graphit; in der Auflösung konnte nichts anderes als Eisen entdeckt werden, aber beim Addiren der Graphitmenge zu der aus dem Eisenoxyd erhaltenen Eisenmenge fehlten ungefähr 5 Procent, was zu viel ist, als dass es bei der Auflösung gasförmig weggegangener Kohlenstoff sein könnte. Dieser merkwürdige mineralogische Fund wurde im Aug. 1826 vom Major Barall bei einer Landmessungs-Operation gethan; derselbe bemerkt, dass in der Nachbarschaft von dieser Stelle die meisten großen Bäume vom Blitze zersplittert seien.

Platin.

Die Entdeckung des Platins am Ural in Sibirien, anfangs nur ein Gegenstand wissenschaftlicher Neugierde, hat nun zu einem großen und wichtigen Zweig der Nationalindustrie Veranlassung gegeben. Seit dem Jahre 1824 hat man mit der Aufsuchung platinführender Stellen fortgefahren, und hat davon eine bedeutende Anzahl mehr oder weniger reicher, aber immer so lohnender aufgefunden, daß das zugleich mit dem Platin vorkommende Gold die ganze Arbeit bezahlt, und so das Platin reiner Gewinn bleibt. Ein sehr interessanter Bericht hierüber ist von Mamische w

mitgetheilt worden *). Die erste bestimmte Platingrabe wurde am Flusse Uralich im Aug. 1824 aufgefunden. Sie bekam den Namen Zarewoalexandrowsk. Das Lager hat eine Ausdehnung von swei VVerst, und gibt nach einer Mittelzahl fünf Solotnik (=13 Loth) mit Gold gemengtes Platin auf 100 Pud oder nahe 4000 Pfund Erde **). Man fand nachher ein anderes, welches Zarewoelisabeth genannt wurde, und zuletzt wurden, bei näheren Untersuchungen, die Platin führenden Stellen so häufig, dass man noch nicht alle zu betreiben anfangen konnte. Bei diesen Arbeiten fand man bei Nischnetagilsk einen Platinklumpen von 10. Pfund Gewicht ***). Die Angaben tiber den Platingehalt in diesen Platinerzen sind verschieden gewesen. Die ersten Versuche, die in Sibirien angestellt wurden, zeigten; dass das Meiste Osmium-Iridiam, mit nur wenigen Procent Platin, war; spätere Versuche gaben gegen 60 Proc. Platin an. Laugier (Jahresb. 1827. pag. 212.) fand 27 Proc. Platin und 66 Proc. Eisen, das Uebrige bestand aus Osmium-Iridium. Osann (Jahresb. 1828. pag. 185.) fand 80 Platin und 11 Rhodium, das Uebrige war Eisen, Kupfer, Palladium etc. Die Verschiedenheiten dieser Angaben veranlasste die Regierung, Quantitäten von diesen Platinerzen an verschiedene Personen zur Untersuchung zu schicken. Auch ich bin mit diesem Vertrauen beehrt worden. Ich erhielt Platinsand von zwei Stellen, von Nischnetagilsk, dem Grafen Demidoff angehörig, und von Goroblagodat,

^{*)} Leonhard's Zeitschrift für Mineral. 1827. Sept. p. 265.

[&]quot;) 1 Pud = 39 Pfund.

Poggend. Annal. X. 488.

welches eine Domaine ist. Diese beiden Platinsorten sind hinsichtlich ihrer äußeren Charactere
ganz von den sibirischen Platinproben verschieden,
die ich früher schon von verschiedenen Personen
erhalten hatte. Die erstere derselben besteht hauptsächlich aus einer Verbindung von Platin mit Eisen,
worin der Platingehalt nicht ganz 80 Procent ist,
und das Eisen ungefähr 10 und meist darüber beträgt. Das Uebrige besteht aus Iridium, Rhodium,
Palladium, Osmium, Kupfer und Spuren von Mangan. Dieses Platinerz wird vom Magnet gezogen,
jedoch ist diess nicht mit allen Körnern der Fall,
und es hinterlässt ein schwarzes, kohlenartig aussehendes, unlösliches Pulver aus Iridium und Osmium-Iridium.

Das Platinerz von Goroblagodat wird nicht vom Magnet gezogen, und hinterlässt Osmium-Iridium in glänzenden Schuppen. Es hat eine bellere Farbe und hat mehr Metallglanz. Sein Platingehalt beträgt ungefähr 86 Proc., der Eisengehalt ungefähr 8; und es enthält im Uebrigen, ausser Iridium, die angesührten Metalle. Bei den mehrfachen analytischen Versuchen, die ich mit diesen Platinerzen anstellte, fand ich, dass es uns gänzlich an einer analytischen Methode schlte, die scharfe und präcise Resultate gähe. Ich habe lange nach einer solchen gesucht, und obgleich ich sie nun gefunden zu haben glaube, so bin ich doch noch nicht so sicher damit, dass ich etwas darüber mitzutheilen wagte, was mich auch bis jetzt verhindert hat, auf das mir geschenkte Vertrauen, die Bestimmung der genauen Zusammensetzung dieser Platinerze betreffend, zu antworten.

Bei dieser Gelegenheit möchte es nicht zu frühzeitig oder unpassend sein, etwas über einen.

vom Professor, Osann im russischen Platinerze gemachten Fund mitzutheilen, der, wie es scheint, die Entdeckung eines neuen metallischen Körpers betrifft. Osann schickte mir zu Anfang von 1827 mgefähr einen halben Gran von kleinen, feinen, veißen, in's Röthliche ziehenden Krystallen, die er bei seinen Versuchen mit dem sibirischen Platinerze erhalten hatte, und die er für das Oxyd eines neuen Metalles hielt. Auf sein Ersuchen stellte ich, um seine Meinung zu prüsen, einige Versuche mit diesem Körper an. Er ist flüchtig and lässt sich bei einer sehr gelinden Hitze sublimiren; in diesem Zustand wird er nicht von Wasserstoffgas reducirt, sondern sublimirt sich darin mverändert; in concentrirter Salzsäure löst er sich obne Farbe auf, und wird daraus durch Wasser gefällt; beim Verdunsten der Säure krystallisirt er daraus. In wasserstoffschwefligem Schwefelammosium werden die Krystalle mit Beibehaltung ihrer Form in ein graues glänzendes Schweselmetall umgewandelt, wovon sich nichts auflöst; dieses Schweselmetall ist leicht schmelzbar, und wird vom Wassesstoffgas im Glühen nicht reducirt; wird es aber in Berührung mit der Luft geschmolzen, so wird es nach einiger Zeit durchsichtig gelblich, nimmt aber nach dem Erkalten wieder grauen Metallglanz an. Diese Verhältnisse stimmen nicht mit denen irgend eines anderen bekannten Metalloxyds Eberein. — Ich muls hinzufügen, dals Osann, wie er mir schrieb, diesen Körper in den größeven Quantitäten von Platinerz, die ihm nachher Gebote standen, vergebens gesucht hat. ich Spuren davon in dem Erze von Goroblagodat sa finden glaubte, so löste ich davon 50 Gramm and einmal ab, und dampste die Auflösung bei gelinder Wärme zur Trockne ab, zog die löslichen Salze mit Wasser aus und behandelte das Ungelöste mit concentrirter Salzsäure. Beim! Verdünnen mit Wasser trübte sich die erhaltene Auflösung und setzte dasselbe Oxyd in hinlänglicher Menge ab, um es zu erkennen, wiewohl noch nicht einmal in solcher Menge, dass es mit einiger Sicherheit dem Gewicht nach zu bestimmen gewesen wäre.

Osann hat tibrigens die Platinerze, bei Fortsetzung seiner Versuche tiber ihre Zusammensetzung, auch einer mechanischen Analyse unterworfen, indem er alles verschiedenartig Aussehende auslas *), und hierbei fand er ein Metallkorn, das sich im Aeußeren wesentlich von den Uebrigen unterschied, krystallisirt war, und eine vierseitige Pyramide mit rhombischer Base bildete. Dieses Korn löste sich in Salpetersäure auf, aus welcher nachher beim Abdampfen kleine Nadeln anschossen, die beim Glühen zersetzt wurden und ein weißes Oxyd zurückließen. Ammoniak fällte aus der Auflösung ebenfalls weiße Nadeln.

Außerdem fand er auch kleine, platte, magnetische Körner, die sich bei der Untersuchung als eine natürliche Legirung von 86,33 Eisen und 8,15 Platin, nebst Spuren von Kupfer, ergaben; das Uebrige darin bestand aus in Säuren unlöslichen Stoffen. Diese Körner lösen sich dem größten Theile nach mit Wasserstoffgas-Entwickelung in Salzsäure auf. Bei meinen Versuchen, bei denen ich versuchsweise sowohl Salzsäure, als auch ein Gemenge von Jod und Wasser als Lösungsmittel anwandte, zog Salzsäure

^{*)} Poggend. Annal. XI. 31k

aus den mir zugesandten Proben nicht das Mindeste aus, dagegen nahm aber Jod nach sehr langer Einwirkung etwas Mangan, und, sonderbargenug, auch etwas Iridium, aber keine bemerkenswerthe Spur von Eisen auf.

Osann fand ferner, dass das spec. Gewicht der Platinkörner nach einer Mittelzahl == 17,4 ist, was jedoch nach ungleichem Eisengehalt und ungleichen Fundorten variiren muss.

Ueber die geognostische Beschaffenheit jener Platin und Gold führenden Gegend dürsen wir wohl bald sehr wichtige Ausschlüsse hoffen, da die russische Regierung den berühmten A. v. Humboldt zur Erforschung dieser Gegend eingeladen und derselbe dieses Anerbieten für den Sommer 1829 angenommen hat, auf welcher Reise ihn der ausgezeichnete Mineraloge Gustav Rose begleitet.

Im Laufe des vorigen Jahres hat man in einem Mühlbach beim Dorse Enkirch in der Moselgegend ein Stück gediegenen Goldes, mit einigen eingewachsenen Quarzstückchen, gefunden, welches 3½ Loth wiegt, und sich nun in dem königl. Mineralienkabinet zu Berlin besindet *). Es sind schon in früherer Zeit in der dortigen Gegend Goldwäschen veranstaltet worden. Goldmassen von- sehr bedeutender Größe sind im Jahre 1826 bei der oben genannten Platingrube Zarewoalexandrowsk gesunden worden; die eine davon wog ein Ließpfund und 4½ Mark Vict. Gewicht, eine andere 4 Mark und 3 Loth, und eine dritte 1 Mark und 8 Loth **).

Gold.

^{*)} Poggend. Annal. X. 136.

[&]quot;) Bulletin univ. Scienc. natur. Sept. 1827. p. 231.

Electrum.

Boussingault*) bat das an mehreren Stellen in Südamerika vorkommende Electrum (natürliche Goldsilber) untersucht und es, nach mehreren Analysen, nach bestimmten Atomengewichten zusammengesetzt gefunden. Das von Klaproth analysirte, in blassgelben, würfelsörmigen Krystallen angeschossene Electrum aus Siebenbürgen ist AgAu2; ein ähnliches hat Boussingault bei Sta Rosa de Osos gefunden. AgAu3 krystallisirt ebenfalls cubisch, und wurde immer krystallisirt gefunden bei Marmato, Titiribi, Otramina und Guamo; AgAus fand sich bei Sta Rosa; AgAus. bei Ojas Anchas, und AgAn⁸ bei Malpasso, Rio Sucio, Lano und Baja. Merkwürdig ist die Beobachtung von Boussingault, dass sich diese Legirungen bei ihrer Bildung so bedeutend aus: gedehnt haben, da nämlich AgAus ein spec. Ge-' wicht von 12,666 hat, und das berechnete doch 16,931 ist. Ag Aus hat 14,149, während die Rechnung 16,175 gibt, und AgAus hat 14,7, während es nach der Rechnung 18,223 sein muß.

Schwefelwismuth.

VV. Philipps **) hat Einiges über die Krystallform des Schweselwismuths mitgetheilt, woraus jedoch kein so bestimmtes Resultat hervorgegangen ist, dass ich darüber mehr, als dass ein solcher Versuch gemacht ist, berichten könnte.

Rothgültigerz. Bekanntlich ist das Rothgültigers, von dem wir durch v. Bonsdorff's Untersuchung wissen, dass es Drittel unterantimonichtschwesliges Schweselsilber, 3AgS+SbS³, oder, wenn (') ein Atom Schwesel ausdrückt, Ág³+Sb ist, von Werner in lichtes und dunkles Rothgülden eingetheilt worden.

^{*)} Annal. de, Ch. et de Ph. XXXIV. 408.

^{**)} Phil. Mag. and Apn. of Phil. II. 181.

Wir haben seitdem nichts über die Ursache dieser Farbenverschiedenheit erfahren; neuerlich aber hat Fuchs auf den Arsenikgehalt von manchem Rothgültigerz aufmerksam gemacht, und hierauf hat Breithaupt *) gezeigt, dass diess hauptsächlich von dem lichten gilt, welches nach ihm Ag As ist, während dagegen das dunkle aus Ag Sb besteht. Ersteres nennt er Arseniksilberblende, und letzteres Antimonsilberblende. Sie sind beide mit einander isomorph, und Arsenik substituirt das Antimon ohne Formveränderung, woraus wiederum folgt, dass sie in allen Verhältnissen mit einander gemengt vorkommen können.

Das spec. Gewicht des arsenikhaltigsten sand Breithaupt 5,53 bis 5,59, das des antimonhaltigsten von 5,73 bis 5,84. Es versteht sich von selbst, dass sie sich vorm Löthrohr durch den Arsenikgeruch leicht von einander unterscheiden

lassen.

Elfving**) hat ein Doppelsulphuretum von UnterantimoSchweselblei und Schweselantimon untersucht, welnichtschwesches bei Kalvola in Finnland vorkam, und das,
nach der Analyse, aus Blei 37,31, Antimon 31,34,
Schwesel 23,76, Eisen 0,94, anderen nicht bestimmten Metallen 4,5 (Verlust 1,05) bestand.
Daraus wird die Formel 3PbS²-+2SbS³ berechnet; aber bei dieser Formel ist zu erinnern, dass
es nicht richtig sein kann, sur das Blei, als den
electropositiven Bestandtheil, eine höhere Schweselungsstuse, als die seither bekannte, anzunehmen, während dagegen das Antimon bekanntlich

^{*)} Jahrb. der Ch. u. Ph. XXI. 350.

^{**)} Ad mineralogiam Fennicam momenta. Diss. Acad. Praes. v. Bonsdorff. Abose 1827.

sowohl höhere, als auch electronegativere Verbindungen mit Schwefel eingeht, als ShS3 ist. Man könnte daraus schließen, daß jene Verbindung 3PbS mit einem At. SbS5 und einem SbS4 verbunden enthalten habe, da nach beiden Formeln die Anzahl der Schweselatome gleich bleibt. aber das Mineral bei der Destillation keinen grossen Theil des Schwesels abgibt, wie Elfving selbst angibt, so ist es klar, dass der größere Theil von dem Schwefel-Ueberschuss, der in der Formel zu dem Blei gelegt worden ist, weder mit dem Blei noch dem Antimon, sondern mit den fremden eingemischten Metallen verbunden war, welche, wenn sie als substituirende Basen mit zur Zusammensetzung gehören, das Verhältnis zwischen der Atomenanzahl im ersten und zweiten Terme ganz verändern.

Eisenerze.

Berthier*) hat mehrere französische Sumpferze (minerai de fer en grains) untersucht, woraus er das Resultat bekommen hat, dass sie hauptsächlich aus Eisenoxyd und Eisenoxydhydrat bestehen, mechanisch, aber innig gemengt mit verschiedenen fremden Stoffen, z. B. Thon, Sand, Manganoxyd und dessen Hydrat, phosphorsaurem Eisenoxyd und phosphorsaurem Kalk.

Walchner **) bat ein sogenanntes Bohnenerz untersucht, und es aus Eisenoxydul 62,44, Thonerde 8,46, Kieselerde 21,66, Wasser 7,92, zusammengesetzt gefunden, was die Formel fe² S. + Aq, gemengt mit AS, gibt. Ein damit vorkommender Jaspis enthielt 95,76 Th. Kieselerde, 2,74 Eisenoxyd und 1,50 Thonerde.

^{*)} Annales de Ch. et de Ph. XXXV. 262.

^{**)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. XXI. 209,

Nöggerath hat gezeigt *), dass in mehreren ichten Basalten vom Siebengebirge, mit Hyazinthen und Hattyn, auch Saphir vorkommt, der sich durch eine tiefere blaue Farbe und größere Härte von dem Hattyn auszeichnet.

Bei Hay-Tor in Devonshire hat man ein Mimeral gesunden **), welches mit der Krystallform des Datholiths die Härte des Quarzes und den muschigen, matten Bruch des Chalcedons verhand. Man nannte es Haytorit; nach der Anahse von Wöhler ist es aber nichts Anderes als Kieselerde oder Quarz, in der Modification von Chalcedon. Es bleibt aber unerklärlich, wie dieser die Form vom Datholith annehmen konnte. Untersuchung des optischen Verhaltens dieser Krystalle hat Brewster ***) bemerkt, dass die Zusammensetzungsebenen zwischen einzelnen Individen, die bei dem Datholith sehr deutlich sind, des auch beim Haytorit sind, woraus er schliesst, dis diese Krystalle nicht wie Afterkrystalle in den von verschwundenen Krystallen hinterlassenen Räumen gebildet worden seien.

Guillemin +) hat in einem zur Steinkohlensormation gehörenden Sandsteinlager bei Tortézais, Dept. de l'Allier, einen sogenannten gelatinösen Quarz, d. h. einen Quarz gefunden, der
ganz dieselben Charactere und dasselbe Aussehen
hat, die er bekommt, wenn bei chemischen Versuchen eine Kieselerde-Gelatine auf das Filtrum
genommen und getrocknet wird. Er ist weis, zu-

Saphir.

Quara

^{*)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. XXI. 363.

^{**)} Poggend. Annalen X. 331.

^{**)} A. a. O. XI. 383.

^{†)} Annales de Mines XIII. 321.

sammenhängend, an den Kanten durchscheinend, klebt an der Zunge, enthält 11 Procent hygrosecopisches VVasser und löst sich beim Kochen in kaustischer Lauge auf.

Anatas.

Unter anderen Mineralien, die in Brasilien die Begleiter der Diamanten sind, hat man neuerlich blassgelbe, klare Krystalle von Anatas, von der Größe eines Hirsenkorns bis zu der einer Erbse, gefunden. Sie sind von Vauquellin *) untersucht worden, welcher fand, daß sie aus Titansäure bestehen, woraus also hervorgeht, daß sich der Anatas nur durch Dimorphie vom Rutil, unterscheidet.

Davyn.

Haidinger **) hat die Krystallsorm vom Davyn untersucht; sie gehört nach ihm zum rhomboëdrischen System. Dieses von Monticelli und Covelli am Vesuv entdeckte Mineral (Jahresb. 1828. pag. 181.) gehört ganz zu der Klasse von Mineralien, die von den ältern Mineralogen Zeolithe genannt worden sind.

Hälleslinta.

Das im der Silbergrube bei Sala vorkommende, von älteren Mineralogen Hälleflinta von Sala genannte Mineral, das von den neuern im Allgemeinen stir dichten Feldspath gehalten wurde, ist von Berthier analysirt worden ***). Er sand es zusammengesetzt aus Kieselerde 79,5, Thonerde 12,2, Natron 6,0, Talkerde 1,1, Eisenoxyd 0,5. Kali ist darin nicht enthalten. Berthier berechnet hiernach die Formel $\frac{N}{Mg}$ S^4+3AS^6 ; diese Formel kann aber nicht angenommen wer-

^{*)} Annales des Sciences naturelles IX. 223.

^{••)} Poggend. Ann. XI. 471.

^{***)} Annales de Ch. et de Ph. XXXVI. 19.

den, weil das Thonerdesalz nicht mit mehr Atomen vom electronegativen Bestandtheil, als das akalische verbunden sein kann, und mit der Anabse stimmt eben so gut überein $\frac{N}{Mg}$ S^9+3AS^4 . Die dichte, nicht krystallinische Form des Minerals könnte wohl zu der Vermuthung berechtigen, daß es aus einem bloß zusammenerstarrten Gemenge besteht.

Breithaupt hat erklärt, dass das, von uns Natronspodumen genannte Mineral, von Skeppsholmen und Danvikstullen zu Stockholm, dasselbe sei, welches er, nach einem von Arendal erhaltenen, scapolithähnlichen Exemplar, Oligoklas genannt habe *). (Vergl. Jahresb. 1828. p. 186.)

Laugier **) hat den sogenannten Indianit (Bournon's) von Ceylon untersucht, und dasür solgende Zusammensetzung gesunden:

> weiser. Rother Kicselerde 42,00 Thonerde 34,00 Kalkerde · 15,6 15,00 2,6 Natron 3,35 Eiseboxyd · **3,20** Wasser 1,00 1,0 98,55 97,7

Daraus wird die Formel $\binom{C}{N}S+3AS$ erhalten. Dieses Mineral macht also eine vorher in der Mineralogie nicht bekannte Verbindung aus:

Der Fahlunit ist von Sr. Excell. dem Grafen Trolle Wachtmeister untersucht worden ****),

Fahlunit.

Natronspo-

dumen.

Indianit.

^{*)} Poggend. Ann. XI. 281.

^{*)} Mémoires du Muséum d'hist. nat. 7 année. p. 341.

^{· **)} K. Vet. Acad. Handl. 1827.

welcher drei Varietäten davon analysirte und folgende Resultate bekam:

,	· 1.	2.	3.	•
Kieselerde	43,51	44,60	44,95	
Thonerde	25,81	30,10	30,70	•
Eisenoxyd	6,35 Fe	3,86 Fe	7,22	
Talkerde	6,53	6,75	6,04	
Manganoxydul	1,72	2,24	1,90	
Natron	4,45	Spur	-	
Kali .	0,94	1,98	1,38	•
Flussäure	0,16	Spur		
Kalkerde	Spur	1,35	0,95	
Wasser	11,66	9,35	8,65	. :
•	101,13	100,23.	101,79.	•

Der erste war der gewöhnliche braungrüne, der zweite der schwarze, und der dritte der krystallisirte von der Lovisegrube. Diese Analysen geben die Formel

 $\left\{
 \begin{array}{l}
 Mg \\
 mn \\
 K \\
 N
 \end{array}
\right\} S^2 + 3 \left\{
 \begin{array}{l}
 A \\
 F
 \end{array}
\right\} S + 2 Aq, oder mit Wegnahme$ der Substitutionen: $Mg S^2 + 3 AS + 2 Aq$.

v. Bonsdorff *) hat dieselbe Zusammensetzung für ein im Granit bei Åbo vorkommendes Mineral gefunden, worin aber die Anzahl der
Bestandtheile nicht so groß ist. Es ist auch hier,
wie zu Fahlun, von Dichroit begleitet, der hier
blaugrau, zu Fahlun aber meist roth ist, und hat,
mit Ausnahme des Wassergehaltes, dieselbe Formel. v. Bonsdorff gibt folgende Zusammensetzung an: Kieselerde 45,05, Thonerde 30,05,

^{*)} A. a. O.

Talkerde, verunreinigt durch Manganoxydul, 9,00, Eisenoxydul 5,3, Wasser 10,60. Diess gibt die Formel $\frac{M}{F}$ $S^2 + 3AS + 2Aq$.

An derselben Stelle kommt in der Grube zu Eigene Fah-, Fahlun noch ein anderes Mineral in gelblich weisen kleinen Knollen, von deutlich blättriger Textur vor, welches zuerst von Wöhler 1825 beobachtet worden ist. Nach der Analyse vom Graf
Wachtmeister besteht dasselbe aus:

Kieselerde	59,69
Thonerde	21,70
Talkerde	8,99
Eisenoxydul	1,43
Manganoxydul	1,63
Kali	4,10
Natron	0.68
Zinkoxyd	0,30
Wasser mit Spur von Ammoniak	3,20
_	100,72

Es hat dieselbe Formel, wie der Fahlunit, aber mit nur 2 Atomen und Bisilicat im letzten Terme:

$$\begin{cases} S^2 + 2AS^2, \text{ und ohne Wasser. Ohne Substitution ist es } MS^2 + 2AS^2 * \end{cases}$$

v. Kobell *) hat einachsige Glimmer von Gerschiedenen Fundorten untersucht. Er fand, dass er sich in seinem Verhalten zur concentrirten Schweselsäure, wovon er vollständig zersetzt wird, von dem zweiachsigen unterscheide, so dass man

^{&#}x27;) Kastner's Archiv. XII. 29.

dadurch ein Unterscheidungsmittel stir beide besitze. Seine Analysen gaben:

•	Von Monro		Von Misk bei Orenburg.	Kurosalik a. Grönl.
Kieselerde	40,00		42,12	41,00
Thonerde'	16,16		12,83	-16,88
Eisenoxyd	7,50		10,38	4,50
Talkerde	21,54	1	16,15	18,86
Kali	10,83		8,58 '	8,76
Titansäure	0,20	Eisenoxy	dul 9,36	5,05
Flussäure	0,53		\	Spur
Wasser	3,00		1,07	4,30
	- 99,76		100,49	99,35.

Hieraus leitet Kobell folgende Formel ab:

K S+F S; dies ist aber die Zusammensetzungssormel des Granats, wenn man die Möglichkeit eines Alkaligehalts in einem Granat annimmt; und berechnet man diese Analysen, so
sindet man, das Kieselerde im Ueberschus bleibt,
deren Menge sich noch mehr vergrößert, wenn
man annimmt, dass die Flussäure ein Flust gebildet habe. Es ist daher wahrscheinlich, dass
wenigstens das Kali in dem Mineral mit einem
größeren Kieselerdegehalt als in KS enthalten sei.

Chlorit.

v. Kobell hat ferner auch den Chlorit untersucht, welcher ebenfalls von Schwefelsäure zersetzt wird. Er wählte hierzu 1) eine krystallisirte Varietät von Achmatef in Sibiren, die abgestumpfte, sechsseitige Prismen bildete, eine mit den Abstumpfungsflächen parallele, blättrige Textur hatte, in der Richtung der Längenachse geschen, smaragdgrün, und senkrecht auf dieselbe gesehen, gelbgrün war, und sich beim Erhitzen in Blättern zer-

theilte; und 2) eine schuppige oder schiefrige, lauchgrüne Chloritmasse aus dem Zillerthal in Tyrol.

•	Achmatef.	Zillerthal.
Kieselerde	31,25	26,51
Thonerde	18,72	21,81
Talkerde	32,08	22,83
Eisenoxydul -	5,10	15,00
Wasser	12,63	12,00
•	99,78	98,15.

Für diese berechnet er die Formel

Bialominat und einem Bisilicat von Talkerde und Eisenoxydul in veränderlichen Verhältnissen; und so schwer es auch ist, in theoretischer Hinsicht einzusehen, warum sich die Kieselerde aus der Verbindung Mg S durch Thonerde, zu der sie telbst Verwandtschaft hat, sollte verdrängen lassen, so finde ich doch gegenwärtig keine andere Formel, die für diese beiden analytischen Resultate gemeinschaftlich werden könnte, wenn sie anders von der Art sind, dass sie eine gemeinschaftliche Formel geben müssen.

Endlich hat v. Kobell, im Zusammenhang mit dem Vorhergehenden, auch die Zusammensetzung des Talks untersucht. Das Resultat seizer Analyse war:

Talk.

Ta	lk vom Grei	ner Von Prousiansk
	in Tyrol	- Lkatherinenburg
Kieselerde	62,8	62,80
Talkerde	32,4	- 31,92
Eisenoxydul mit S	pur	
von Titanoxyd	1,6	· 1,10
Thonerde	1,0	0,60
Glühverlust	2,3	1,92
, ,	100,1	98,34.

Hieraus berechnet er sich die Formel MS¹ + Aq. Diese Zusammensetzung ist jedoch zu gezwungen, als dass sie nicht einen Fehler im Resultat der Analyse verrathen sollte. Bei Untersuchung von talkhaltigen Mineralien ist es so gezöhnlich, dass sich mit der Talkerde viel Kieselerde auslöst, und sich nachher damit wieder niederschlägt; bringt man dann nicht diese Kieselerde, durch Auslösung der geglühten Erde in Salzsäure und Abdampsen, zum Gelatiniren, so kann man einen bedeutenden Fehler begehen. Aus der Beschreibung der Analyse geht nicht hervor, dass Kobell hierauf ausmerksam gewesen ist.

Turmalia.

. C. G. Gmelin hat eine große Anzahl Turmaline untersucht *), ein Mineral, welches bekanntlich Borsäure enthält. Die Menge dieser Säure wurde auf solgende Weise bestimmt: das geschlämmte Turmalinpulver wurde durch Glühen mit kohlensaurem Baryt zersetzt, die Masse in Salzsäure aufgelöst, mit der Vorsicht, dass keine Säure im Ueberschuss angewandt wurde, und die Flüssigkeit im Wasserbade eingetrocknet. trockne Masse wurde darauf mit Wasser ausgezogen, die Auflösung filtrirt, mit Ammoniak gefällt, zur Trockne verdampst, geglüht und gewogen. Hierauf wurde sie mit Alkohol und ein wenig Salzsäure versetzt, ersterer angezündet und brennen gelassen, und diess so oft wiederholt, als noch die Flamme grün gefärbt wurde; dann wurde die Masse wieder eingetrocknet und geglüht, wo dann der Verlust die Menge der weggegangenen Borsäure angab. Gmelin macht sich selbst viele

^{*)} Naturwissenschaftliche Abhandlungen. I. 226. Tübingen 1827 Daraus in Poggend. Ann. IX. 172

Einwärse gegen die Anwendbarkeit dieser Methode mr Analyse, und es ließen sich wohl noch mehr ansühren; allein so lange man keine bessere hat, muß man sich mit dieser begnügen.

Gmelin theilt die Turmaline in 3 Klassen, s) in solche, die Lithion enthalten, b) in solche, die Kali und Natron, und c) in solche, die außer Kali und Natron viel Talkerde enthalten. — Seine Resultate sind folgende:

A. Lithionhaltige Turmaline.

R	ubellit von Rosns.	Ders. von Perm in Sibirien.	Grüner T. a. Brasilien.
Spec. Ge	w. 2,96	3,059	3,079
Borsäure	5,74	4,18	4,59
Kieselerde	42,13	3 9,3 7	36,16
Thonerde	36,43	44,00	40,00
Eisenoxyd - Oxydn			5,96
Manganoxyd	6,32	5,02	2,14
Kalkerde	1,20	-	-
Kali	2,41	1,29]	3,59
Lithion	2,04	` 2,42∫	
Gl ühverlast	1,31	1,58	1,58
	97,58	97,96	97,02.

B. Kali- und natronhaltige Turmaline.

8	Schwarzer von Bovey.	Schw. von Eibenstock.	Grüner von Chesterfield.
· Spec.	Gew. 3,246	3,123	. 8,102
Borsäure	4,11	1,89	3,88
Kieselerde	35,20	33,05	38,80
Thonerde `	35,50	38,23	39,61
Eisenoxyd-Oxy	dul 17,86		7,43
Eisenoxydul		23,86	
Manganoxyd	0,43		2,83
Talkerde	0,70		444-4
Kalkerde	0,55	0,86	
Natron	. 2,09	3,17	4,95
Glühverlust		0,45	0,78
•	96,44	101,51	98,33.

C. Talkerdehaltige Turmaline

. '	on Kāring- bricka.	Von Ra- benstein.	Von Grön- land.	Brauner T. vom Gotth.
Spec Gev	w. 3,044	3,113	3,062	•
Borsäure	3,83	4,02	3,63 ··	4,18
Kieselerde	37,65	35,48	38,79	37,81
Thonerde	33,46	34,75	37,19	31,61
Talkerde	10,98	4,68	5,86	5,99
Eisenoxyd-Oxydul	9,38	17,44	5,81	7,17
Manganoxyd		1,89	-	1,11
Kali	} 2,53 {	0,48	0,22	1,20
Natron	} 2,33 {	1,75	3,13	
Kälkerde	0,25	in -	************	0,98
Glühverlust _	0,03	-	1,86	0,24
•	98,11	100,49	96,48	90,89

Die Ursache des Verlustes in der letzten von diesen Analysen ließ sich nicht entdecken. Eine chemische Formel für die Turmaline konnte noch nicht aufgestellt werden. Zu diesen Analysen kann man noch die von Du Menil fügen, von einem schwarzen Turmalin von Theuerdank bei Andreasberg *). Er enthielt Borsäure 2,64, Kieselerde 38,25, Thonerde 32,64, Eisenoxyd-Oxydul 21,45, Manganoxyd 0,45, Talkerde 1,50, Natron 2,70.

Essonit.

Laugier **) hat den Kanelstein oder Essonit von Ceylon analysirt, und ihn aus Kieselerde
38, Kalkerde 33, Thonerde 19, Eisenoxyd 7 (Verlust 3) zusammengesetzt gefunden. Diese Analyse stimmt also nahe mit der von Klaproth
überein.

^{*)} Kastner's Archiv. XI. 485.

^{...)} Mémoires du Muséum d'hist. pat. 7 Année. p. 336.

Köhler*) hat den sogenannten Schiller-Schillerspatk. speth von der Baste auf dem Harz analysirt; er besteht nach ihm aus Kieselerde 43,900, Talkerde 25,856, Eisenoxydul 13,021, Manganoxydul 8.535, Kalkerde 2,642 und Wasser 12,426.: Hier-

and berechnet er die Formel Mg Aq4 4-4-4-

so dass also dieses Mineral dem Serpentin analog zusammengesetzt ist, aber nur halb so viel Hydrat enthält.

Kupffer **) hat einige genaue Winkelmessengen von Pyroxenkrystallen geliefert; ich ver-

weise auf die Abhandlung,

v. Humboldt ***) brachte aus Mexico (Ja- Chrysolith. cal bei Real del Monte) einen mit Höhlungen erfilten Obsidian mit, in welchen kleine Krystalle sitsen, die von Del Rio krystallisirter Obsidian genannt worden sind. G. Rose hat gezeigt, dass se Chrysolith sind, dessen Krystallisation auf diese Weise besonders merkwürdig ist.

Levy +) bat die Krystallform vom Euklas wher beschrieben. Ich muss hinsichtlich des Einseinen, worin er von Hauy abweicht, auf die Beschreibung verweisen.

Walchner ++) hat den Allophan von Gräfenhal analysirt, und ihn aus Kieselerde 24,109, Thonerde 38,763, Kupferoxyd 2,328, Wasser 35,754. wasammengesetzt gefunden. Er nimmt die For-

Euklas.

^{*)} Possend. Annal. IX. 192.

[&]quot;) Kastner's Archiv. X. 305.

Toggend. Annal. X. 323.

^{†)} A. a. O. IX. 283.

¹¹⁾ Jahrb. d., Ch. u. Ph. XIX. 155

mel $AS_3^2 + 5Aq$ an, die sowohl unrichtig gerechnet, als auch unwahrscheinlich ist. Man hat keinen Grund, ein Mineral von der Beschaffenheit des Allophans für eine ungemengte Verbindung zu halten, ungeachtet diese Zusammensetzung mit der Formel $CuAq + AAq + 2ASAq^2$ ganz gut übereinstimmt; aber andere Allophane haben andere Resultate gegeben.

Bolus.

Wackenroder*) hat einen Bolus von Säsebühl analysirt, und ihn aus Kieselerde 41,9, Thonerde 20,9, Eisenoxyd 12,2, Wasser 24,9 zusammengesetzt gefunden. Wackenroder gibt mehrere Formeln für seine Zusammensgzung, die alle dahinausgehen, ihn als eine Verbindung von Eisenoxydhydrat, Thonerdehydrat und Kieselerdehydrat zu betrachten, wie z. B. 2 FAq + 8 AAq + 9 S² Aq; diess ist ungesähr so, als wenn man das krysstallisirte Glaubersalz aus Na Aq⁴ + S Aq⁵ zusammengesetzt betrachten wollte. Dagegen scheint es ziemlich natürlich, dieses Mineralproduct sür AS² + 2 Aq zu halten, gemengt mit ein wenig Fe² Aq oder gewöhnlichem Eisenoxydhydrat, wovon es die branne Farbe hat.

Mondmilch.

VV alchner **) hat die Substanz untersucht, welche in einer sogenannten Mondmilch aufgeschlämmt war, einer weilsen, milchichten Flüssigkeit, die beim Sprengen aus einer Grauwackeklust bei. Oberwehler im Breisgau aussloss; er fand sie aus Kieselerde 49,58, Thonerde 30,05, VV asser 13,07 zusammengesetzt. VV egen Mangels an Material konnte er nicht bestimmen, ob Alkali darin enthalten war. Auf jeden Fall sieht

^{*)} Kastner's Archiv. XI. 466.

^{**)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. XXI. 249.

man, dass sie sich in der Zusammensetzung der vorhergehenden nähert, und nahe ein wasserhaltiges Bisilicat von Thonerde ist.

Da Menil *) hat ein pulverformiges, grü- Grönes pulnes Mineral vom silbernen Bär bei Andreasberg untersucht, und es aus Kieselerde 41,00, Eisenoxydul 26,98, Thonerde 6,00, Kalkerde 2,73, Wasser 23,25 zusammengesetzt gefunden. Hiernach stellt er die Formel $\frac{Al}{Ca}$ $S^2 + 2 \vec{F} e S^2 + 6 \vec{Aq}$ auf. Du Menil, welcher schon lange unsere chemische Nomenclatur durch Einführung verschiedener wohllautender, neuer Namen, wie Siliciumoxyd, sikciumsaure Salze, Calciumoxyd, Talciumoxyd, Alemiumoxyd (zuweilen Aluminiumoxyd), Eisenprot-, Mittel- und Per-Oxyd u. a., die ein Beweis seiner strengen Consequenz sind, zu verbessern suchte, hat in dieser Abhandlung wieder einige neue Zusätze zu den von ihm in der Wissenschaft eingesührten Neuerungen gesügt, nämich 1) eine Aenderung in der analytischen Methode, die darin besteht, solche Verbindungen, die sich zwar mit kohlensaurem Kali zersetzen lassen, nicht mit diesem, sondern mit Kalihydrat su schmelzen, wovon er bei dieser Analyse ein Beispiel gegeben hat; 2) bei Aufstellung der Formeln, als isomorph oder einander ersetzend, Oxyde mit einer ungleichen Anzahl von Sauerstoffatomen zusammenzustellen, was gewiss bequem ist, wenn sich die Formel nicht auf andere Weise zusammenpassen lässt, und 3) eine neue Bezeichnungsmethode, die darin besteht, dass man mit einer Zahl über dem Radical die Oxydationsstufe aus-

^{*)} Kastner's Archiv, X. 292.

drückt, in Folge dessen in der angestihrten Formel 2Fe 2 Atome Eisenoxydul bedeutet, was z. B. für 2 Atome von einem basischen Eisenoxydul-Silicat 2F2S gibt, - gewiss eine mit Zahlen decorirte Formel

Ilmenit.

Unter dem Namen Ilmenit hat Kupffer ein vom Ilmensee in Sibirien herstammendes Mineral beschrieben, und seine Krystallform genau gemessen *). G. Rose hat ebenfalls die Form dieses Minerals untersucht **), aber mit anderen Resultaten, und hat zugleich gezeigt, dass dieses Mineral krystallisirtes Titaneisen ist ***).

Weilses mit Wasser.

Lassaigne +) hat ein weises Eisenmine-Eisenmineral ral von Tinzen in Graubunden untersucht. Es bildet weisse, etwas in's Gelbe ziehende, rhomboëdrische Krystalle, und besteht aus kohlensaurem Kalk 47,46, kohlensaurer Talkerde 19,33, kohlensaurem Eisenoxydul 11,08, und Wasser 22,13. Der Wassergehalt ist hierbei das Merkwürdigste, denn es ist nicht bekannt, dass eines von diesen kohlensauren Salzen, die rhomboë-

^{*)} Kastner's Archiv. X. 1.

^{**)} Poggend. Annal. IX. 286.

^{***)} Kupffer erwähnt in der angeführten Abhandlung noch eines anderen, ebenfalls vom Mineralienhändler Mense aus Sibirien mitgebrachten Minerals, welches sich vor'm Löthrohr wie Gadolinit verhalte, ungeachtet es in seiner Form davon abweiche. Dieses Mineral, von dem mir sowohl Prof. Kupffer in Kasan, als auch Prof. Engelhardt in Dorpat Exemplare mitzutheilen die Güte hatten, ist kein Gadolinit, sondern ein ganz neues, worin . Titansaure der electronegative Bestandtheil, und die Base eine von den Erden zu sein scheint, die mit Borax ein unklares Glas geben.

⁺⁾ Annales de Ch. et Ph. XXXV. 93.

disch krystallisirt sind, Wasser enthalte. Lassaigne findet es ausammengesetzt aus

Fe C+3 Mg C+5 Ca C+13 H.

Stromeyer *) hat vier verschiedene Talk- Eisenhaltige spathe untersucht, und sie zusammengesetzt ge- Talkspathe. funden aus:

F. U	Fassa in Tyrol.	Zillerthal, roth. Kopf.	St. Gott- hardt.	Hall in Tyrol.
Kohlensaure Talkerde	82,89	84,79	87,56	89,70
Kohlensaures Eisenoxydul	16,97	13,82	10,52	8,02
Kohlensaures Manganoxyd	al 0,78	0,69	0,99	2,44

Der letztere enthielt 0,11 eingemengte Kohle, vovon seine schwarze Farbe herrührte.

Magnus **) hat dasselbe Mineral von Pfitsch in Tyrol untersucht, und darin kohlensaure Talk-ede 82,91, kohlensaures Eisenoxydul 15,59, und belensaures Manganoxydul 1,19 gefunden. Uebergeht man den Mangangehalt, so besteht es gerade aus 2 At. Eisensalz und 7 At. Talkerdesalz.

Magnus hat auch den Spatheisenstein von Kohlensaures Ebrenfriedersdorff untersucht; er bestand aus koh- Eisenoxydul, Manganknsaurem Eisenoxydul 59,99 und kohlensaurem oxydul.
Manganoxydul 40,66, oder 2 Mn C+3 Fe C.

Bei Hoboken (New Jersey), in Nordamerika, kommt kohlensaure Magnesia als ein weißes, pulversörmiges Mineral vor. Es ist von Graf Trolle-Wachtmeister ***) untersucht worden, der es mammengesetzt sand aus; Talkerde 42,41, Koh-

Magnesia alba.

^{&#}x27;) Jahrb. d. Ch. u. Ph. XVI. 219.

[&]quot;) Poggend. Ann. X. 145.

^{**)} K. V. Acad. Handl. 1827. p. 17.

lensähre 36,82, Wasser 18,53, Kieselerde 0,57, Eisenoxyd (),27, unlöslicher, pulverförmiger Bergart 1,39, was, mit Abzug der fremden Einmengungen, ganz mit der Zusammensetzung der Magnesia alla übereinkommt, d. h. MgH4-+3MgC.

Gay-Lussit.

W. Philipp's *) hat Winkelmessungen über die Krystallform des Gay-Lussits angestellt, und sie anders, als sie Cordier angegeben hat (Jahresbericht 1828., pag. 178.), gefunden.

Limonit.

Wiegemann hat zu beweisen gesucht, dass das in den Torfmooren zuweilen vorkommende erdförmige, phosphorsäurehaltige Eisenerz, das Limonit genannt worden ist, eine Verbindung. von Humus mit Eisenoxydul und zugleich phosphorsaurem Eisenoxydul enthalte, und hat von solchen Limoniten zwei Analysen mitgetheilt **). Der eine war ein gewöhnliches Sumpferz, von Hagenbruche bei Braunschweig, welches 66 Eisenoxydul, 7 Phosphorsäure, 14 Humus und 13 Was-'ser enthielt; das andere war erdförmiges, blaues phosphorsaures Eisenoxyd und bestand aus 42 Eisenoxydul, 28 Phosphorsäure, 4 Humus und 26: Wasser. - Wie man auch die in diesen Eisenerzen befindliche Torfsubstanz betrachten mag, so ist es doch ziemlich sicher, dass in dem ersteren von diesen Erzen das angegebene Eisenoxydul darin dem größten Theil nach als Oxyd enthalten sein muss, da in allen basischen wasserhaltigen Eisensalzen der Ueberschuss an Oxyd sich immer oxydirt, und von dem blauen Eisensalz weiss man, dass ein großer Theil der Basis darin als Oxyd enthalten ist.

^{*)} Phil. Mag. and Ann. of Phil. I. 263.

^{**)} Kastner's Archiv. XII. 415.

Auf dem Besitathum Wendalen in Heda Kirch- Phosphorspiel (in Härjedalen) hat man in einem Moor, saures Eisenewas unter der Obersläche, eine sehr bedeutende Schicht von erdförmigem, phosphorsaurem Eisenaydal gefunden. Es ist ganz weils, wenn es hensisgenommen wird, wird aber in der Lust ncht schön blan, und ist deshalb schon von den Leuten als Farbe sum Anstreichen gebraucht vorden.

Vernon *) hat gefunden, dass das orange- Phosphorfathene phosphorsaure Blei, von Wanlockhead saures Blei. in England, 1,2 Procent chromsaures Bleioxyd estalt.

In Schlesien hat man, unweit Jordansmühle Tärkis. bi Steine, Türkis in einem Kieselschiefer gefunte. Er ist von John analysirt worden **), nach wichem er aus Thonerde 44,5, Phosphorsäure 3,90, Kopferoxyd 3,75, Eisenoxydul 1,8 und Was-19.0 besteht. Dieses Resultat stimmt mit keibestimmten Verhältnissen tiberein.

Levy hat die Krystallform der natürlichen Wagnerit. phosphorsauren Talkerde (des Wagnerits) beich muss hinsichtlich der Resultate auf & Abhandlung verweisen ***).

Nachdem es durch die Untersuchungen von Wöhler (Jahresbericht 1827., pag. 219.) begeworden war, dass das natürliche phosphoreaure Blei nicht reines basisches phosphor-Bleioxyd, sondern eine Verbindung von PG+3Pb P ist, wurde es höchst wahrscheinlich, Lis auch der Apatit, dessen Krystallform ganz

Apatit

^{&#}x27;) Phil. Mag. and Ann. of Phil. I. 321.

[&]quot;) Bullet univers. 1827. Scienc. nat. p. 440.

[&]quot;) Phil Mag. and Ann. of Phil. I. 133.

mit der der Bleiverbindung übereinstimmt, eine analoge Zusammensetzung haben werde. Eine ausstihrliche Untersuchung ist nun hieritber von Gustav Rose *) angestellt worden, welcher, durch die Analyse von Apatitkrystallen von nicht weniger als acht verschiedenen Fundorten, fand, dass auch der Apatit eine analoge Verbindung von einem basischen phosphorsauren Kalksalz mit nicht allein Chlorcalcium, sondern auch Fluorcal-Letzteres ist oft, gegen ersteres, in überwiegender Menge vorhanden, so dass in demjenigen, welcher die größte Menge Chlor enthielt (von Snarum in Norwegen) der Chlorapatit 40,3, und der Fluorapatit 59,7 vom Gewicht des ganzen Apatits ausmachte. Da sich das Fluor in mehreren seiner Verbindungen mit Chlor isomorph gezeigt hat, so ist dieser Umstand leicht zu erklä-Die meisten Apatite sind CaF+3 Ca P, mit geringem Chlorgehalt, aber die allen gemeinschaftliche Formel ist $\frac{CaF}{CaCl}$ + 3 Ca^3 $\stackrel{\circ}{P}$.

Polyhalit.

Haidinger **) hat den Polyhalit in plattgedrückten, sechsseitigen Prismen krystallisirt gefunden; diese Krystalle sind noch keiner Analyse
unterworfen worden, die ohne Zweifel einen bestimmteren Begriff von der Zusammensetzung dieses Minerals geben würde, als durch die Analyse
der gemengten strahligen Masse erhalten werden
konnte.

Misy.

Du Menil ***) hat ein am Rammelsberg auf dem Harz vorkommendes, daselbst Misy ge-

^{*)} Poggend. Annal. IX. 185.

^{**)} A. a. O. XI. 466.

^{***)} Kastner's Archiv. XI. 488.

amates Sals untersucht, und es susammengesetzt gefunden aus: schweselsaurem Eisenoxyd und Eizezezydal (worin er eine eigene Oxydationsstufe des Eisens annimmt, und es-daher Eisenmittelmydsulphat nennt) 42,53, schwefelsaurem Mangmerydul 3,42, schwefelsaurem Kupferoxyd 3,11, schweselsaurem Zinkoxyd 5,98, schweselsaurer Thonerde 5,41, Wasser (Verlust mit eingerechmet) 39,55.

Nach Breithaupt *) ist der bei Freiberg Kalkschwerwkommende, sogenannte krummschaalige Schwerspath, der ein geringeres spec. Gewicht als der gewöhnliche hat, ==4,0:4,3, ein Doppelsalz von schwefelsaurem Kalk und schwefelsaurem Baryt; er nennt denselben Kalkschwerspath.

Bekanntlich hat der Flusspath von Nert-Leuchtender schinsk im Sibirien (der Chlorophan) die Eigenwhaft, beim gelinden Erwärmen zu leuchten; seitden hat men aber von Adontschelon in Sibirien einen Flusspath erhalten, der, so lange er am Tage dem freien Zutritt des Tageslichts ausgesett ist, bei gewöhnlicher Temperatur im Dunkeln zu leuchten fortfährt **). Als er eine Woche lag vorm Zutritt des Lichtes bewahrt gelegen latte, leuchtete er nicht mehr. Bei 0° ist das Licht schwach oder ganz mangelnd, aber darüber kuchtet es so stark, dass sich dadurch bei +20° in Entfernung von einigen Linien Buchstaben er-'kennen lassen; in warmem Wasser leuchtet er noch stärker, und bei +300° so stark, dass man in einer Entsernung von 7½ Zoll lesen kann, aber dann leuchtet er bei gewöhnlicher Temperatur

spath.

Flusspath.

^{&#}x27;) Poggend. Annal. IX. 497.

[&]quot;) Quaterly Journal of Science N. S. I. 232.

schwächer; jedoch stellt sich dieses stärkere Leuchtvermögen wieder ein, wenn man ihn einige Zeit lang dem Sonnenlicht aussetzt. Diese Versuche sind von Becquerel angestellt worden. 'Nach Marx *) bildet dieser Flusspath reguläre dodecaëdrische Krystalle mit abgestumpsten Kanten und Ecken.

Jodeilber.

Nöggerath **) hat eine nähere Beschreibung vom Jodsilber gegeben. Es kommt in dünnen Platten vor, die in einer serpenshinartigen Gebirgsart feine Spalten auszufüllen scheinen; es bat Fettglanz, ist perlgrau, durchscheinend, gibt einen glänzenden Strich, ist weich, wie Talk, und stack biegsam, und hat große Aehnlichkeit mit dem Hornsilber.

Ammoniak in

Zu dem, was ich oben, pag. 115., über die Mineralien. Gegenwart des Ammoniales in natürlichem Eisenoxyd gesagt habe, will ich mech eine Beobachtung von Bouis ***) fügen, nach welchem der Thongeruch mehrerer Mineralien von einer; in ihren Poren condensirten Poition Ammeniak beirührt. Er fand, dass wenn sie, nach dem Befeuchten mit etwas kaustischem Kali, unter ein geröthetes Lackmaspapier gelegt warden, dieses nach einiger Zeit blau wurde, und um so eber, je stärker das Mineral den Thongeruch hatte.

Fluor in Mineralien.

Breithaupt +) hat angegeben, dass er, in Gesellschaft mit Harcort, in allen zu seinem Feldspath-Genus gehörenden Mineralien, nämlich Periklin, Petalit, Tetartin, Orthoklas, Oligoblas,

^{*)} Jahrb. d. Ch. und Ph. XXI. 239.

^{••)} A. a. O. p. 363.

^{***)} Annales de Ch. et de Ph. XXXV. 333.

⁺⁾ Possend. Ann. IX. 179.

Persellarist, Librador und Anorthit, Flussäure gefunden habe, und dass sie sich darin auf die gewöhnliche Weise vor dem Löthrohr entdecken

. Langier *) hat einen Meteorstein analysirt, Meteorstein. der den 15. Jan. 1824 in Ferrara niedergefallen war. Er fand darin Kieselerde 43,75, Eisenoxyd 43, Talkerde 16, Chromozyd 1,5, Nickeloxyd 1,25, Schwefel 1. Ueberschofs 4,5, der Sauerstoff, den das Eisen bei der Analyse aufgenommen hatte.

Im Jahresbericht 1827., pag. 72., erwähnte sch Steine ale eines bei Sterlitamak, sim' Orenburgsehen Gouver-Hagelkörner. menent in Russland, gefallenen Hagels, der kleine Krystalle von einem Mineral einschloss. Diese ind von Neljubin **) analysirt worden, welcher sie aus Eisenoxyd 70,0, Manganoxyd 7,5, Talkwde 6,25, Thonerde 3,75, Kieselerde 7,5 und Schwesel zusammengesetzt fand (Verlust 5,0). Bei ziherer Betrachtung der analytischen Methode sicht man, dass diese Analyse nicht suverlässig sein kann, und so viel sich aus der Beschreibung, reglichen mit dem analytischen Resultat, beur-

Bei einigen über den Bernstein angestellten Versuchen fand ich ***), dass dieses fossile Harz, more seinem, in allen dasselbe nicht zersetzenden Flüssigkeiten anlöslichen Bitumen, zwei Harze, en stüchtiges Och und Bernsteinsäure enthält, die mit Aether and Alkohol ausziehbar sind.

beden lässt, scheint dieses Mineral aus kleinen

Krystallen von einem verwitterten Schwefelkies,

ihalich dem geldfährenden, bestanden zu haben.

^{*)} Annal. de Ch. et. Ph. XXXIV. 139.

[&]quot;) Kastner's Arebiv. X. 378.

⁻⁾ K. Vet. Acad. Handl. 1827. p. 40.

Kein geriebener Bernstein gibt, wie schon Heyer beobachtete; bei der Behandlung mit Aether eine blassgelbe Lösung. Mit Wasser destillirt, hinterlässt diese auf dem Wasser ein blassgelbes, weiches, stark nach Rosmarin - und Pfefsermünzöl riechendes Harz, welches ein, vielleicht in seinem ursprünglichen Zustand wenig veränderter, natürlicher Balsam zu sein scheint. Wird dieses weiche Harz in einer Retorte mit Wasser gekocht, so geht sein riechendes Oel mit dem Wasser über, und das Harz bleibt nach dem Erkalten gelb, unklar und spröde, aber noch riechend zurück. Das übergegangene Wasser enthält einige Oeltropfen. Das in der Retorte zurtickbleibende Wasser enthält Bernsteinsäure aufgelöst, die beim Erkalten krystallisirt. Das Haes besteht aus zweien, die sich durch Auflösung in kochendem Alkohol trennen lassen, bei dessen Erkalten das eine sich niederschlägt, und beim freiwilligen Verdunsten noch vollständiger absetzt, worauf zuletzt das andere allem zurückbleibt. Das erstere ist weiß, pulverförmig, das letztere klar, gelb, und hält hartnäckig eine Portion vom flüchtigen Oel zurück. Beide verbinden sich mit Alkali, lösen sich aber in der Flüssigkeit, so lange sie überschüssiges Alkali enthält, nicht auf.

Bergtalg.

Bei Uznach, nahe bei St. Gallen im der Schweitz, hat man in einem Braunkohlenlager einen sehr schön krystallisirten Bergtalg gesanden, der von Strome ver untersucht *) und dem Obersten v. Scherer zu Ehren Scheretit genannt worden ist. Er hat die allgemeinen Hauptcharactere des Bergtalgs, ist sarblos, krystallinisch,

^{*)} Kastner's Archiv. X. 113.

schmiltst bei 4.45° su einem ölartigen Liquidum; und wird beim Erstarren wieder krystallinisch. Er list sich unverändert überdestilliren, ist brennbar und verbrennt mit klarer Flamme ohne Rückstand-Er ist in Wasser unauflöslich, auflöslich in Alkohol und Aether, und verbindet sich weder mit Alkali noch verdämten Säuren; Stromeyer vermutbete zwischen diesem Mineral und dem Naphthalin einige Aehnlichkeit, welches letstere er aber nicht selbst zu seben Gelegenheit hatte." Da ich der Güte des Herrn v. Scherer eine Stufe von diesem Mineral verdanke und es mit dem Naphthalin vergleichen konnte, so kann ich bezeugen, dass zwischen beiden keine solche Aehnlichkeit statt findet, dass man diesen Bergtalg, nach dem Vorschlage v. Scheerer's, natürliches Naphtha-In nennen könnte. Dagegen verhält es sich, mit unbedeutenden Abweichungen, wie Conybeare "s Hatchetin, welches ebenfalls ein Bergtalg ist.

Zimmermann (früher Professor in Gielsen) Salpetersäure hatte eine große. Menge Regenwasser untersucht, and glaubte darin mehrere feste Stoffe, z. B. Kalk, Eisenoxyd, Chlorkalium, aber kein Chlornatrium, gefunden zu haben. Sein Nachfolger Liebig, dem die Wissenschaft seit einem sehr kurzen Zeitraum eine Menge wichtiger Entdeckungen zu verdanken hat, setzte diese Versuche fort, aber mit Resultateu, die in Beziehung auf jene Angabe ganz negativ aussielen. Dagegen fand er, dass ein durch Verdunsten von einem Regenwasser erhaltener, organischer Rückstand beim Erhitzen Zeichen einer schwachen Detonation, wie von einem eingemengten, salpetersauren Salz, gab. Dieses Regenwasser war bei einem Gewitter gefallen. Bei näherer Untersuchung fand er, dass

im Regen-

in allem, während eines Gewitters gefallenen Regenwasser Salpetersäure enthalten sei, und swar meistens gesättigt mit Kalk und Ammonisk. Unten 17 Gewitterregen, die untersucht wurden, fehlte die Salpetersäure nicht in einem einzigen, und von 60 anderen Arten Regenwassers fanden sich ner in zwei Spuren davon. Da man weiß, daß schon im Kleinen der electrische Funke in feuchter Lust Salpetersäure erzeigt, so ist jene Enscheinung leicht erklärt, und es muß also jeder Blitz eine nicht unbedeutende Portion Salpetersäure erzeugen.

Entstehung der Mineralquellen

Die Versuche von Struve, um derzuthun, auf welche Art die böhmischen Mineralwasser mit den, in ihnen enthaltenen Stoffen verschen werden (Jahresb. 1828. pag. 207.), sind von Müller, zwar nicht durch Versuche, sondern durch theoretische Ansichten bestritten worden *). Müller hat daselbst eine Idee über die Bildung der Mineralwasser gegeben, die, wenn sie auch nicht aufblürend, doch für den Leser unterhaltend ist Er sagt: "Die Darstellung der von Stellens gegebenen Erklärung der Entstehung der Salz- und Mineralquellen aus galvanisch-electrischen Processen, die zwischen gewissen heterogenen Gebingsschichten durch Feuchtigkeit vermittelt werden, und aus den Wechselfunctionen, die zwischen Erde und Atmosphäre statt finden, führte von selbst zu der dritten, mit wielen Thatsachen unterstützten Ansicht, wonach in der Erde, als dem Grundorgane alles Lebendigen, an einzelnen Stelden, wie in einzelnen Organen der regetabilischen und animalischen Jadividuen, die Intensität ührer

^{· · ·)} Kastner's Archiv. K. 200.

Thatighest, d. h. thre. Winne, vortagsweise groß ist, and wonach in the durch dynamische und nicht durch bless cheinsche Prozesse in eben der Art. nach einem bestimmten Typus und Zustand ihres VVesens die verschiedentlich modifieistein VVässer oder : Quellen entstehen diffriten, wie in den Pflansch und Thieren, idie im ihrem Wesen und jedesmäligen Zuständel gehörigen Sifte und Flüssigkeiten verschiedener Art gebildet werden.4 Man muls sugebien, dals unsere Erde dann mit vielen Nieren versehen ist.

Im Laufe des verflossenen Jahres ist eine Untersuchungreise Ansahl von Untersuchungen über Mineral. sen über Miwasser publicirt worden; .. ich glaube. davon nut die hauptsächlichsten hier anführen zu müssen, und verweise hinsichtlich ihrer Resultate auf tlie Abbandhingen. . .

neralwasser.

Dn. Wetsler's Bemerkungen, über das Vorkommen natronhaltiger Wässer, lenthalten eigentich Anstiderungen von Beweisen gegen die von mir in meiner Abbandlung über das Carlsbader Wasser versuchte Vermuthung, dass kohlensäurelakige natronhaltige Wässer, wohl überall we sie verkommen, mit valkanischem Tervain im Zuminutenbung stehen, wofür nachher Bischof so prechende Thatsachen gesammelt hat. Kastser's Archiv X. 322, XI. 126.

Derselbe, Vermischte Bewerkungen über de wichtigsten Heilquellen in Böhmen. p. 354.

Kaiser, über die Sauerquellen Graubunden's, den Werth der Mineralquellen und ührer chemiwhen Analyse. A. a. O. p. 329.

Derselbe, ther das Wirkende in und bei der Therme su Pfafers, im Canton St. Gallen. Ein warmes Quellwasser, welches 0,0004 seines Gewichts von den im VVasser gewöhnlich von kommenden Salzen enthält. A. a. O. p. 357.

Kastner, Anmerkungen zu der vorhergehem

den Abh. A. a. O. p. 368.

Puvis, über das warme Wasser su Bours bon Laucy, Dept. Saone: et Loire. Annales de Ch. et de Ph. XXXVI. 282.

VVassers an St. Nectaire. Journal de Pharm. XIII. 87:

Anglada hat gezeigt, das nach Verlauf von 60 Jahren die Temperatur der warmen hepatischen Quellen in den östlichen Pyrenäen mehr oder weniger abgenommen habe. Ghevallier dagegen hat die Bemerkung gemacht, dass die Temperatur der Quelle Chaudes-Aigues in Cantal von 4.608, wie sie Bosc fand, bis 4.80°, die sie nun hat, zugenommen habe. A. a. O. p. 451.

Henry de ä., über die Bildung eines hepatikschen Wassers. Bei Billuzai. (Dept. des deux Sevres) kommt ein nicht hepatisches Wasser vor, welches bei seiner Ansammlung in einem Bassin hepatisch wird, und als solches zu Bädern gesbraucht wird. Henry hat zu seigen gesucht, daß diess von der Reduction der darin enthaltenen schweselsauren Salze zu Salphureten durch eingemengte organische Stoffe bewirkt werde. A. a. O. p. 493.

Blachet und Lecanu fanden auf den Wandungen in einem Baderaum über dem warmen Wasser bei San Germano, unweit Neapel, eine 2 bis 3 Zoll dicke abgesetzte Kruste, die aus Flocken und feinen Nadeln von Kali- und Ammoniak-Alaun bestand, den Sie aus den Däm-

pin des Bades ableiten, was jedoch wohl schwerich richtig sein möchte. A. a. O. p. 419.

Bisch of hat das Lamscheider Mineralwasser intersucht. Es' ist ein stark kohlensäurehaltiges Natronwasser, welches in einer Gegend vorkommt, is deren näherer Umgebung man keine vulkanische Ueberreste findet; das Wasser selbst kommt aus einer Uebergansgebirgsart hervor. Bisch of macht darauf aufmerksam, daß solche Wasser therall da gebildet werden konnten, wo Kohlensüre, von einem hohen Druck unterstitzt, die Auslösung bewirken könne, wozu nicht immer die Miwirkung vulkanischer Gebirgsarten nothwendig tei, wiewohl dieses Phänomen gewiß am allgemeinsten in ihrer Nähe statt finde. Jahresb. der Ch. v. Ph. XXI. 116.

Ich hatte Gelegenheit, in Gesellschaft von Wasser vom Gesendbrung Wachtmeister, das Wasser vom Genen zu Ronneby zu untersuchen *); in neby.

Schweselsaur	es Eisenoxydul	1,0686	
	Zinkoxyd	0,0133	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
	Manganoxydul	0,0260	
Schwefelsaur	e Kalkerde	0,3705	
	Talkerde -	0,1716	_
Ammoniak -	Alaun	0,2126	
Natron-Alau	in .	0,4790	ſ
Kali - Alaun	•	0,0433	
Chloralumini	am	0,0230	
Kieselerde .	•	0,1150	
		2,5230.	

Das specifische Gewicht des Wassers ist 1992,550. Es hat wegen seiner Heilkraft großen

[&]quot;) K. Vet. Acad. Handl. 1827. p. 29.

Rus. Der Zusall hatte eine Flasche von dem alaunhaltigen, von Marcet analysirten, Wasser von der Insel Wight in meine Hände geführt. Sein spec. Gewicht ist 1007,5. Es ist also viel reicher an Salzen, enthält gleichwohl keine Spur von Kali- oder Ammoniak-Alaun, sondern nur Natson-Alaun, nebst Vitriol, Gyps und Bittersals.

Hess hat das Wasser aus dem Ploss Sagis Flusse Sagis, untersucht, der durch die Kinkisischen Steppen zwischen dem See Aral und dem Caspischen Meer fliesst. In 1000 Th. waren 85,9 Th. fester Stoffe enthalten, nämlich Kochsalz 70,598, Chlormagnesium 3,941, Chlorcalcium 4,511, schweselsaures Natron 6,84. Das gleichzeitige Zusammenvorkommen der beiden letzteren ist nicht wohl einensehen.

Wasser vom

Das Wasser aus dem todten Meere ist von todten Meere, jeher wegen seines bedeutenden Salzgehaltes merk? wärdig gewesen, und deshalb von Mehreren untersucht worden. C. G. Gmelin *) ist der letzte; welcher dasselbe untersucht hat, und zwar mit größerer Genauigkeit, als alle seine Vorgänger. Das spec. Gewicht dieses Wassers bei + 160.5 ist 1,21223. Fast eben so fand es auch Marcet 20 Jahre früher. Es enthält in 100 Gewichtstheilen: Wasser 75,4602, Chlorcalcium 3,2141, Chlormagnesium 11,7734, Brommagnesium 0,4393, Kochsalz 7,0777, Chlorkalium 1,6738, Chloraluminium 0,0896, Chlormangan 0,2117, Salmiak 0,0075, schwefelsauren Kalk 0,0527, zusammen 24,5398 feste Bestandtheile.

^{*).} Naturwiesenschaftliche Abhandl. I. 333. Tübingen 1827.

Pflanzenchemie.

Die über die innere Temperatur der Pslan- Temperatur sen angestellten Versuche haben erwiesen, daß, der Pflanzen. mit Ansnahme einiger Fälle während einer gewiswa Vegetationsperiode bei einer und der anderen Planze, ihre Temperatur gänzlich von der der ungebenden Luft abhängt, dass aber größere Banne selten dieselbe Temperatur wie die Lust laben, aus dem Grunde, weil sie, wegen ihres schlechten Wärmeleitungs - Vermögens, nicht eben se schnell, wie die Luft, ihre innere Temperatur mandern können. Schübler *) hat dieses Reakat älterer Untersuchungen durch erneuerte Veranche bestätigt. So sind die Bäume, bei Sonnenaufgang, wo die Luft immer am kältesten ist, inwendig wärmer als die Luft, und gleich nach Mittag, wo die Lusttemperatur am höchsten ist, kälder. Ungleiche Banmspecies zeigen keinen Unterschied, selbst zwischen ausgetrockneten und lebendes Bäumen ist in dieser Hinsicht keine bemerkenswerthe Verschiedenheit zu sehen. Schübler bet bei einer lange anhaltenden Kälte die Temperatur in lebenden Bäumen bis zu - 15° gesunben beobachtet, ohne dass nachher der Baum dadurch gelitten hätte.

[&]quot;) Poggend. Annalen X. 581.

Pflanzen-

Wirking der . , Schübler und Zeller *). haben die von Gifte auf das Fr. Marcet (Jahresb. 1827., p. 239.) über die Wirkung der Gifte auf die Pflanzen angestellten Versuche weiter ausgeführt und bestätigt. Sie beobachteten dabei die Wirkungen dieser Gifte, wenn sie lange in kleineren Dosen angewendet wurden; da aber die Resultate ihrer Versuche eigentlich mehr im Bereiche der Pflanzenphysiologie, als dem der Pslanzenchemie liegen, so begnüge ich mich damit, derselben hier nur erwähnt zu haben.

Wirkung der Pflanzenleben.

Turner und Christison **) haben ver-Gasé auf das sucht, die Pflanzen in Gemengen von atmosphärischer Luft und anderen fremden Gasen vegetiren zu lassen. Sie fanden dabei, dass alle letzteren einen schädlichen Einfluss ausüben. Nur Tout Schweslichtsäuregas, der Lust, worin eine Pflanze gelassen wurde, beigemengt, hatte schow nach 24 Stunden ihre schädlichen Wirkungen gezeigt, und 4 Procent von diesem Gase in der Luft tödtete die Pflanze schon nach 2 + Stunde. Diels setzt jedoch einen fortdauernden Einstals voraus, denn wir finden z. B., dass in der Nähe der Fahluner Grube, wo bei dem Rösten der Erze eine ungeheure Menge von schweslichtsaurem Gas entwickelt wird, Pflanzen gedeihen, und das wo sich Dammerde findet, Gras wächst. - Salzsäuregas wirkt auf dieselbe Art zerstörend, ist jedoch in größerer Menge, als das vorhergehende, nöthig; Chlor und salpetrichte Säure wirken noch langsamer; Schwefelwasserstoffgas zeigt die eigenthiim-

^{*)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. XX, 54.

^{**)} Kastner's Archiv XII. 296.

Miche Wirkung, dass die Blätter von dem Mattstiele an zu verwelken anfangen, während des in den sauren Gasen an den Blattspitzen afangt; aber das Schweselwasserstoffgas zeigt dese Wirkung nicht eher, als bis die Luft 10 Procent davon entbält. Ammoniakgas wirkt auf gleiche WVeise. Cyangas ist für das Pflanzenleben sehr giftig; 7000 davon in der Luft, zeigten schon in 12 Stunden den schädlichen Einfluss. Kohlenmydgas, ölbildendes Gas und Stickstoffoxydulgas wigen keine merkbare Wirkung.

Goeppert *) hat über die Wirkung der Wirkung der Blausäure auf das Pflanzenleben Versuche angeselk und gefunden, dass sie in allen Formen, als Cas, als Auflösung in Wasser, in Oel etc., dieseben tödtet; er fand aber auch, dass Ammoniak, shwefelsaures Cinchonin und Chinin, Schwefel-Mesaure und das über Cruciferen destillirte Was-

a dieselben Wirkungen hervorbrachten.

: Fr. Marcet **) hat verschiedene Pslanzen- Elementare selfe analysirt. Stärkegummi: Kohlenstoff 35,7, Analysen ver Seerstoff 58,1, Wasserstoff 6,2. Stärke aus Mek: Kohlenstoff 41,6, Sauerstoff 51,8, Waswrstoff 6,6. Diess weicht so wenig von gewöhn-Leer Stärke ab, dass der Unterschied wohl ein Beobachtungsfehler ist. Hordein: Kohlenstoff 44,2, Severstoff 47,6, Wasserstoff 6,4, Stickstoff 1,8." Bies stimmt mit der Annahme wohl überein, dass Hordein ein nicht leicht trennbares Gemenge Kleie, Stärke und Kleber ist. Kleber: Kohlesstoff 55,7, Sauerstoff 22, Wasserstoff 7,8,

stoffe

Blausäure.

^{&#}x27;) De acidi bydrocyanici vi in plantas commentatio. Vratislaviae 1827.

[&]quot;) Annales de Ch. et Ph. XXXVI. 27. Berzelius Jahres-Boricht. VIII.

Stickstoff 14,5. Marcet führt an, dass der durch Alkohol aus dem Kleber ausgezogene Psianzenleim dieselbe Zusammensetzung habe. Ferment: Kohlenstoff 30,5, Sauerstoff 57,4, Wasserstoff 4,5, Stickstoff 7,6. Untersuchungen der Art mangelt ein großer Theil von dem wissenschaftlichen Werth, den sie haben könnten, dadurch, dass sie nicht mit absolut reinen und isolirten Materialien angestellt wurden.

Eigene Zusammensetzung der Nahrungsstoffe.

Pront *) hat zu zeigen gesucht, dass die zu Nahrungsmitteln dienenden Bestandtheile des Pslanzenreichs so zusammengesetzt seien, dass Wasserstoff und Sauerstoff darin in derselben Proportion wie im Wasser enthalten sind, dass man sie also als aus Wasser und Kohlenstoff zusammengesetzt betrachten könnte. Er verbrennt dieselben mit Kupferoxyd in einem Apparat, der zugleich ein bestimmtes Volum Sauerstoffgas enthält, und so eingerichtet ist, dass nachher das Sauerstoffgas über das Kupferoxyd hin- und hergeleitet werden kann, so dass alles verbraunt unddas Kupfer in Oxyd verwandelt wird. Das Endresultat davon ist dasselbe, als wenn die Verbrennung in blossem Sauerstoffgas geschehen wäre, und wenn daher der Apparat wieder dieselbe Temperatur, die er vor dem Versuche hatte, angenommen hat, so ist das Volum des Gases unverändert, weil es sich nur in Kohlensäuregas umgewandelt hat. Enthielt die verbrannte Substans Wasserstoff im Ueberschuss, so entsteht eine Zusammenziehung, enthielt sie Sauerstoff im Ueberschuss, eine Ausdehnung des Gases. Folgendes ist das Zahlen-Resultat seiner Versuche:

Annales de Ch. et de Ph. XXXVI. 366.

Squerstof	Wainer	Kohlenste	•
==		9	

44,0 56,0	Waizenatärke.
35,6	Stärke von
	Arrowroot.
8 8	Weide.
49,8 50,3	Buxbaum.
8 8	Milchsucket.
38,7 61,3	Mamaaucker.
41,4 58,6	Arab. Gummi.
47,05 52,95	Basigalure
19,04 42,85 38,11	Ozalsinre.
34,28 42,85 92,87	Citronensaure.
# # H	Weinsäure.
40,68 45,76 13,56	Aspfelsääre.
33,33 44,44 27,23	Schleimsäure.

Bei vielen von diesen Analysen ist das Wasser nicht abgeschieden worden, wie z. B. bei der
Ozalsäure, Citronensäure, Weinsäure. Der Kohlenstoffgehalt der Aepfelsäure weicht gar zu sehr
von dem von Frommherz (Jahresbericht 1828.,
pg. 213.) angegebenen Resultat ab.

Untersuchungen von dieser Art sind von grober Wichtigkeit und verdienen alle Aufmerksam-

keit, aber ihr Resultat muss nicht sogleich als richtig angenommen werden; denn derjenige, welcher durch Untersuchungen eine Idee zu beweisen sucht, kann in den Verdacht kommen, nicht mit derselben Aufmerksamkeit, wie er sie auf die für seine Idee sprechenden Umstände verwendet, alle diejenigen zu umfassen, welche seiner Idee entgegen sind. Es müssen daher prüfende Versuche von Anderen abgewartet werden, die mit Sicherheit entscheiden, ob z. B. bei dem Gebrauche von Prout's Instrument und Methode die Möglichkeit, das Kupferoxyd wieder zu oxydiren, so bestimmt ist, und das Volum des Gases sich so genau messen lässt, dass kleine Quantitäten von Wasserstoff im Ueberschuss, z. B. ein oder einige Atome, wenn die Substanz viele Atome von jedem Element enthält, ohne alle Zweideutigkeit durch die Volum-Veränderung: beobachtet werden können, so dass keine Schwierigkeiten hinsichtlich der Gleichheit der Temperatur, des Drucks und des Feuchtigkeitszustandes des Gases vor und nach der Operation, der Ungleichheit in dem Vermögen des Kupferoxyds, gasförmige Stoffe zu condensiren, vor und nach dem Glüben, u. dergl. dabei entstehen können. Prout gibt an, dass seine Beobachtungsfehler nicht größer als zwischen 1 und 3 auf 500-800 Volumtheile gewesen seien.

Pflanzensäuren. Citronensäure. VVenn man, nach Martius *), den Citronensast mit Eiweiss versetzt und erbitzt, daranf siltrirt und mit kohlensaurem Kalk sättigt, so erhält man farblose Citronensäure.

Tilloy hat folgende Bereitungsmethode dem

^{*)} Kastner 's Archiv. X. 486.

^{**)} Journ. de Pharm. XIII. 306.

Circuensanre aus Stachelbeeren und Johannisbecreu angegebent : 100 Pfund Johannisbeeren verden zergaetscht, an einem warmen Orte mit flese in Gahrung versetzt, nach beentligter Gähausgeprelst, der Spiritus, wenn man will, abdestillirt, und, nachdem die Hälfte verdunstet it, die riickstandige, von Neuem geseihte Flissigheit mit kohlensaurem Kalk gesättigt. Der citromasaure Kalls wird ausgewaschen und darauf auf de gewöhnliche Weise durch verdünnte Schwefisiure zersetzt; die erhaltene Saure wird bis zur Halfte eingedampfts und wieder mit kohlensausen Kalk ausgestillt, der Niederschlag gut ausgeveschen, von Neuem darch Schwefelsäure zersetzt, Le Auflösung mit Blutlaugenkohle behandelt und. trauf bei einer Temperatur von 7-25° sum krysallisiren abgedampft. Die Säure wird nicht ganz tablos, kann aber durch wiederholte Krystallisain gereinigt werden. Man erhält 1 Pfund Säure in Krystallen und & Quart Branntwein von 56 Procent Alkoholgehalt.

Hare *) hat eine sehr einfache Gewinnungs- Mekonsäure.

at der Mekonsäure aus Opium beschrieben, die
darin besteht, dass man eine wästrige Insusion von
Opium macht, sie filtrirt, mit Bleiessig fällt, den
Niederschlag auswäseht und durch Schweselwasserstoffgas zersetzt, woraus man die rothgelbe Flüssigkeit zur Krystallisation abdampst. Die Krystalle
sind gesärbt, können aber durch Sublimation gereinigt werden.

Hare hält diese Fällung für eine gute Mebede, Opium-Vergiftungen zu entdecken. Man fällt die filtrirte: Flüssigkeit mit Bleizucker, sam-

^{*)} Phil. Mag. and. Ann. of. Phil. II. 283.

melt den Niederschlagt, schtidet ihn ab und zersetzt ihn mit Schweselsäure; die saure Flüssigkeit
sättigt man dann genau mit Alkali und vermischt
sie mit schweselsaurem Eisenoxyd, wo dann die
rothe Farbe des mekonsauren Eisenoxyds zum
Vorschein kommt.

Vegetabilische Salzbasen. Chinin und Cinchonin.

In der Sitzung der französischen Akademie der Wissenschaften, am 11. Juni 1827, wurde der für eine Vervollkommnung in der Heilkunde ansgesetzte Montyon'sche Preis von 10,000 Franken Pelletier und Caventou für die Entdekkung der Methode, die wirksamen Bestandtheile der Chinarinde auszuziehen, und in den daraus bereiteten schweselsauren Salzen von Chinin und Cinchonin zu concentriren, zuerkannt. Die Consumption dieser Salze ist so groß, dass im Jahre 1826 in den Apotheken von Pelletier und Levaillant zusammen 1,593 Centner Chinarinde verbraucht wurden, die nach einer Mittelzahl 3 Drachmen (Gros) Salz auf das Pfund gab, was 59,000 Unzen Salze in diesen Fabriken ausmacht; und man hat berechnet, dass im Ganzen in Paris im J. 1826 nicht weniger als 90,000 Unzen schwefelsaures Salz bereitet worden sind.

Henry d. j. und Plisson *) haben in eiger ziemlich ausführlichen Abhandlung zu beweisen gesucht, dass diese Salzbasen (gegen die Meinung von Robiquet) in der Chinarinde schon sertig gebildet enthalten, und darin mit Chinasäure und einem oder mehreren Farbstoffen (dem Gerbstoff der Chinarinde), die in Beziehung auf sie die Rolle einer Säure spielen, verbunden seien; serner dass man aus dem Chinaextract chinasaure Basen

^{*)} Annales de Ch. et de Ph. XXXV. 165.

angeschossen erhalten könne, wenn man seine Adlätung in wenigem Wasser zuerst mit kohlensaurem Kalk neutralisiet, darauf, bis fast zur gänzichen Verschwindung der Farbe, mit Bleioxydhydat digerirt, und dann die Auflösung filtrirt und abdampst. : Man bekommt so das Salz in Krystallen, gemengt mit chinasaurem Kalk, von dem w durch Alkohol getrennt wird, den man in Menge zusetzen moss, weil das Salz darin schwerlüslich ist; aus seiner Auflösung bekommt man denn das Salz, verunreinigt durch ein in Alkohol beliches Extract. - Bei Untersuchung des Farbstoffs der Chinariade haben sie die Umwandlung des China-Gerbstoffs in ersteren gänzlich überseben.

Stromeyer *) hat ein schweselsaures Chi- Versälschung min in einer Apotheke mit 15 Procent Borsäure verfälscht gefunden. Das Salz löst sich vollstände in Alkohol auf; wird er aber angezundet, so brenzt er, wenigstens zuletzt, mit grüner Flamme, and wird das Salz auf einem Platinblech verbrannt, so bleibt eine schwarze Masse zurück, die das Lackmuspapier röthet.

Geiger **) hat gezeigt, dass in Alkohol auf- Essigsaures gelüstes essigsaures Morphin, wie im Allgemeinen die essigsauren Salze, beim Abdampfen Säure ver-Lert und Morphin absetzt; um daher ein neutrales Sals zu erhalten, muss man dafür sorgen, dass de Flüssigkeit einen Ueberschuss an Säure enthält.

Ficinus ***) hat angegeben, dass er in Cynapin Acthusa Cynapium eine vegetabilische Salzbase

Morphin.

^{*)} Kastner's Archiv. XI, 885.

[&]quot;) Journ. de Pharm. XIII. 261.

^{**)} Kastner's Archiv XI. 144.

gefunden habe, die er Cynapie nannt. Es ist sowohl in VVasser als Alkohol, nicht aber in Aether auflöslich, und krystallisirt in rhombischens Prismen. Auch sein schweselsaures Salz krystallisirt prismatisch.

Jalappin.

Im Jahresh. 1826., pag. 247., führte ich Huzme's vermeintliche Entdeckung einer Salzbase in der Jalappenwurzel an. Das schweselsaure Salzbasis von dieser Salzbasis ist nach Guibourt *) ein. Doppelsalz von schweselsaurem Ammoniak mit schweselsaurer Talkerde, nach Pelletier **) von schweselsaurem Kalk und Ammoniak. Diese Entdeckung beruhte also auf einem Irrthum.

Solanin.

Peschier ***) gibt an, man solle, um das Solanin mit Leichtigkeit rein zu erhalten, die von der Pslanze erhaltene Flüssigkeit mit Ammonsak fällen und den Niederschlag darauf mit destilligtem Essig kochen, welcher das Solanin auslöst mit Hinterlassung von grünem Satzmehl und eines setten Materie; worauf man das Solanin mit Ammoniak niederschlägt. Peschier behauptet, die in der Pslanze mit dem Solanin verbundene Säures sei nicht Aepselsäure, sondern eine andere, eigenthümliche, die er Acide solanique nennt.

Indifferente Pflanzenstoffe. Stärke von Arrowroot. Die Arrowroot-Stärke (Jahresb. 1825. p. 205.) ist im Aeusseren der Kartossel- und Waizen-Stärke ganz gleich, aber viel theurer, als dieser Pfass hat gezeigt +), dass sie von diesen das durch unterschieden werden kann, dass wenn vom diesen 10 Gran durch Kochen in einer Unze

^{· *)} Journ. de Pharm. XIII. 449.

^{**)} A. a. O. p. 387.

^{•••)} Journ. de Ch. med. III. 289.

^{†)} A. a. O. p. 569.

Wassers aufgelöst, eine consistente, gelatinöse Masse geben, die von Arrowroot nur eine schleinige Flüssigkeit gibt.

Braconnot *) hat bei Gelegenbeit einer Legumin. Analyse der Erbsen den in den Hülkenfrüchten enthaltenen Pslausenleim untersucht, den er Limenie nennt. Er gibt davon mehrere Eigenschaften an, die wesentlich von der von Rinhof gegebenen Beschreibung: desselben abweichen. Er ist, nach Bracompoty in Alkoholynicht anflöslich. Er setzt sich auf der filtrieten Flitsbigkeit, aus der sich die Stärke abgesetzt hat beim Abdampsen als eine Haut ab. Nach dem Abskochen mit Albehol, welcher Blattgriin auszieht, hat er das Ansehen von Stärke. Bei dem Trocknen wird er bibdurchscheinend und weiß. In sehr verdünnen Pflansensäuren ist er auflöslich, wird aber voh sencentrirten und den Mineralsäuren daraus niedereschlagen. Sowohl von den kaustischen als : kohlensauren : Alkalien wird er aufgelöst, und ait unlöslichen Erdsalzen verbindet er sich und shlägt sich damit nieder; diess ist die Ursache, warum man Erbsen, mit hartem Wasser niemals veich kochen kann. Braconnot schreibt dieser Sie verdient eine nähere Untersuchung, damit es entchieden werde, ob Braconnot oder Einhof schiger beobachtet habe.

Im vorhergehenden Jahresb., p. 219., erwähnte eines in Akhaea officinalis aufgefundenen Körpers, der für eine Salzbase gehalten und Althäin genannt wurde. Er ist nachher von Plisson **)

*) Annal. de Ch. et de Ph. XXXIV. 68!

Althain.

[&]quot;) A. a. O XXXVI. 175.

untersucht worden, der zu finden glaubte, dass er, -nach dem Auswaschen der grünen Farbe mit Wasser, eigentlich Asparagin sei, dessen Krystallsom er habe; auch entbalte er Stickstoff. Durch Kochen mit Bleioxydhydrat soll diese Substanz, nach -Plisson, langsam unter Entwickelung von Am--moniak zersetzt, und in eine Säure umgewandelt -werden, die mit dem Bleioxyd zu einem unlöskchen Salz verbunden bleibe. Wird dieses hierauf durch Schweselwasserstoffgas zersetzt und die saure Flüssigkeit abgedampst, so schielst daraus eine Säbre in kleinen, der Borsäure ähnlichen -Schuppen an, die bei der Destillation Ammoniak -gibt, also Stickstoff enthält, sehr schwach ist, und die neutralen Salzauflösungen von Bleioxyd, Silberoxyd, Kupferoxyd und alkalischen Erden nicht fällt. Mit Talkerde gibt sie ein zersliessliches Sals. Das Asparagin aus Spargeln soll sich eben so verhalten. Für diese neue vegetabilische Saute ist daher der Name Spargelsäure vorgeschlagen worden. Das Asparagin ist auch in den Wurzeln von Symphytum officinale enthalten. - Diese Angaben sind einer näheren Prufung zu unterwerfen.

Ricinusöl.

Das Riciansöl, welches sich durch sehr viele Eigenschaften von anderen setten Oelen unterscheidet, ist von Bussy und Lecanu*) näher untersucht worden. Sie haben dasselbe sowohl der trocknen Destillation, als auch dem Saponisicationsprozess unterworsen, und haben gesunden dass es dabei ganz andere Producte als die tibrigen Oele gibt. a) Destillationsproducte. VVird Ricinusöl in einer Retorte mit Vorlage bis zu

^{*)} Journal de Pharm. XIII. 57.

-4-265° exhitsi, so geräth es in a Kaidhen, und as gebt eine Mitchtige, ölartige Maine über, ohne while sich viel Gas bildet. Wenn sich ungefähr die halbe Menge vom Oel in der Vorlage angesammelt hat, fängt die Masse gewöhnlich auf einmel sich so aufsublähen an, daß man kaum Zeit hat sie vom Feuer zu nehmen. Beendigt man gomide dann die Operation, so sied noch 63 Pros. -sem Gewicht des Oels zurticken Nach dem Erkalten ist diese Masse hellgelb, elastisch, porös und in Wasser, Alkohol; Aether, fetten und flüchtimen Oelen unlöslich, die nur die möglicherweise meh nicht übergegangenen Destillationsproducte aiflösen. Eben so wenig wirken verdünnte Säuren darauf; dagegen löst sie sich in kaustischem Kali sehr leicht auf und bildet eine seisenartige Anslösung. Wieder mit Salzsäure gefällt, ist sie man sauer, klebrig, in Wasser unlöslich, leichtlös-Sich in wasserfreiem Alkohol, schwieriger in wasserhaltigem, und schmilzt bei -1-18° bis 20°. Sie bildet nun eine eigene, von allen frither bekannten verschiedene, sette Säure, die noch keinen Namen bekommen hat. Wird der überdestillirte Theil mit Wasser geschüttelt, so tritt er an dasselbe etwas Essigsäure ab. Mit Wasser umdestil-Lt, gebt ein eigenes, scharfes, riechendes flüchtiges Oel tiber. Dasselbe hat 0,815 spec. Gew., echmeckt ansangs ätherartig und dann scharf. Es sithet nicht das Lackmuspapier, bekommt aber - diese Eigenschaft in der Luft. Von Alkohol und Aether wird es leicht, von kaustischen Alkalien ter nicht aufgelöst. Lange einer niedrigen Tem--peratur, von -18° bis 20°, ausgesetzt, schielst. es in Krystallen an; werden diese von dem noch sissigen Theil getrenat, so verhalten sie sich

etwas verschieden von diesem, and können dam aus ihrer Auftsting in Alkohol oder Aether in fester Form angeschossen erhalten werden. Die -Masse, die mach dem Abdestilliren des Oels in der Retorte zurtickbleibt, enthält zwei neuerfette Säuren, die man am besten so trennt, dass man die Masse für sich in eine Retorte bringt; und davon 3 abdestilliet, wobei der größte Theil der einen Säure übergeht, und ein Gemenge von dieser mit einem großen Ueberschuss der anderen in -der Retorte zutückbleibt. Die überdestillirte Sauce nennen sie Rivinschere (Acide ricinique). Unter -1-22° ist dieselbe fest und bildet eine krystallinische, perlmutterglänsende Masse, von einem äuserst beisenden Geschmack, der sich nicht sogleich zeigt, aber nachher lange anhält. Bei +22° schmilzt sie zu einem klaren, farblosen -Liquidum, welches beim Erkalten krystallinisch erstarrt. In Wasser ist sie unauflöslich, röthet aber das Lackmuspapier; bei +12° löst 1 Th. Alkohol 3 Th. Ricinsaure auf, und daraus scheidet sich bei starker Abkühlung ein Theil krystallisirt aus. Eben so löslich ist sie in Aether, woraus sich aber bei 0° der größte Theil wieder absetzt. Mit den Alkalien bildet sie seisenartige Verbindungen, und mit Talkerde ein in Alkohol lösliches Salz, welches aus dieser Auflösung krystallisirt erhalten werden kann. Sie besteht aus Kohlenstoff 73,56, Wasserstoff 9,86 und Sauerstoff 16,58.

Die weniger stächtige von diesen Säuren, die in der Retorte surtickbleibt, ist stüssig. Sie nennen dieselbe Acide elaiodique, was ich mit Ricinölsäure tibersetzen will. Sie enthält viel Ricinsäure, die man durch lange Abkühlung bis su einem biagen kann, worauf man die Bicinölsäure vom Papier, swischen dem man die Bicinölsäure in der Kälte auspresst; aufsaugen lässt, und sie dann durch Kachen mit Wasser oder Auslösung in Alkohol wieder aus dem Papiere absoheidet. Sie bildet eine gelbe Flüssigkeit von scharfem Geschmack: und einem dem stächtigen Oele nicht unähnlichen: Gemeh, ist in allen Verhältnissen in Alkohol und Aether auslöslich, und leichtauslöslich in den kaustischen Alkalien. Einige Grade unter 0° erstarrt zie. Von der Oelsäure unterscheidet sie sich dadurch, dass ihre Salze, selbst die mit Talkerde: und Bleioxyd, in Alkohol auslöslich sind.

b) Die Saponification des Ricinusols geht sehr leicht und in wenigen Minuten vor sich, wenn man 8 Th. Ricinusöl mit einer lauwarmen. Adissung von 2 Th. Kalibydrat in 2 Th. Wasvermischt. Ein Ueberschass von Alkali verlindert nicht die Anslösung der gebildeten Seife. Berbei bilden sick, von 100 Th. Ricinusöl, 94/Th. itte Sauren und 8 Th. Oelzucker; der Ueberschuls ist der Wassergehalt der Producte. Die. Etten Säuren, sind Ricinsäure und: Ricinölsäure, Le ragleich eine kleine Menge einer anderen fetw Saure enthalten, welche von den Verfassern: Aide margaritique genannt worden ist, und die ich: Ricintalgsäure nennen will; man erhält dieselbe, vem man die Seife durch Salzsäure zersetzt, die algeschiedene Säure in wenigem Alkohol auflöst, die Auflösung 24 Stunden lang bei -+ 15° 18º hinstellt. Dabei scheidet sich die Ricinbigiaure ab, die man zwischen Papier anspresst. Sie bildet nun eine weisse, seste und harte Masse, de sich aus einer kochendheiss gesättigten Auslö-

sung in Alkohol beim Erkalten in glänzenden, weissen, sich weich anstihlenden Krystallblättern absetzt. Sie schmilst erst bei + 130°, und hei noch höberer Temperatur destillirt sie, großentheils unverändert, über. In Wasser ist sie unauflöslich. Kochendheißer Alkohol löst davon & seines Gewichts auf, woraus bei -+ 50° der größte Theil wieder auskrystallisirt ist. Diese Auflösung röthet stark das Lackmuspapier. Ihre Verbindungen mit Basen bilden eigene Seifenarten. Sie besteht aus Kohlenstoff 79,5, Wasserstoff 10,0, and Sanerstoff 18,6. Von dieser, Sänre erhält man nur 0,002 vom Gewicht des angewandten Ricinusöls.

Oel aus der Filix Mas.

Bekanntlich enthält die Wursel von Polypo-Wurzel von dium Filix mas ein Oel, welches eines der besten wurmtreibenden Mittel ist, und Peschier hat sich bemüht, Methoden zu seiner Extraction aufzufinden, die jedoch sowohl kostbar als unsicher ausfielen. v. Santen schreibt dafür folgende Bereitungsmethode vor *): 1 Th. gepulverte Wurzel wird mit 6 Th. Spiritus von 75 Procent Alkoholgehalt übergossen, und 12 Stunden lang damit digerirt. Hierdurch wird das Harz ausgezogen, worauf man die Tinctur abgiesst und das Palver auspresst (der Alkobol wird durch Destillation wieder gewonnen). Aus diesem ausgeprelsten und durch Trocknen wieder vom Alkohol befreiten Rückstand wird das Oel durch Digestion mit 3 Th. Aether ausgezogen. Der Acther wird nachher abgegossen und das Pulver ausgepresst; den Aether destillirt man alsdann im Wasserbade ab, wo dann das grüne Oel, welches kaum 1 Unze von 1 Pfund Wurzel beträgt, zurückbleibt.

^{*)} Poggend. Annel. IX. 104.

- Tilloy *) hereitet dieses Oel auf folgende: Weise: die gepulverte Wurzel wird mit Alkohol-(ma nicht angegebener Stärke) ausgezogen. Zu deser Auflösung setzt man eine Auflösung von Misucker, so lange als noch etwas niedergeschlam wird, filtriet dann, schlägt das überschüssig. seesetzte Blei mit etwas Schweselsäure nieder, Mit wieder, destillirt den Alkohol ab, der eine spropdicke Flüssigkeit zurücklässt, auf welcher das Oel schwimmt, welches mit ganz wenig Aether wikommen abgeschieden werden kann. Diese. hiden Methoden sind darin von einander vermieden, dass es möglich sein könnte, dass das sich der ersteren erhaltene Oel nawirksam wäre, vährend es nach der zweiten die wirksamen Bemodtheile der Wurzel enthielte; denn Morin had darin zwei Oele, von denen das eine sowohl a Alkohol als Aether, das andere nur in Aether Moshich ist.

Vor einigen Jahren gab Poutet an, dass Verhalten der Eigenschaft des Baumöls, mit salpetersaurem Oele su sal-Quecksilberoxydul zu einer fast festen Masse zu Quecksilberestarren, eine sichere Methode darbiete, um die Verfälschung des Baumöls mit Oelen aus Saazu entdecken (Jahresb. 1822., pag. 101.). Bandet **) hat nun gezeigt, dass diess auch mit mderen Oelen und besonders mit dem Ricinusöl inde, welches dadurch erhärtet und nachher ach der Behandlung mit Alkali eine eigene Säure lesert, die Boudet sür eine neue hält. Lestallier ***) hat gefunden, dass auch Mohnöl und Mandelöl damit sest werden, dass es aber nicht

[&]quot;) Journal de Pharm. XIII. 214.

[&]quot;) A. a. O. p. 37.

^{***)} A. a. O. p. 203.

mit den Trocknenden, dem Leinöl und Nusst statt findet. Außerdem hat er noch Versuch über die Einwirkung dieses Salzes auf Them Wachs und Terpenthinöl gemacht.

Wachs.

Das Wachs ist von Boudet und Boisse not *) einer Untersuchung unterworfen worden sie fanden dasselbe, wie es John angegeben hat zusammengesetzt aus in Alkohol löslichem Cern und ungelöst bleibendem Myricin, 0,7 von erste rem, und 0,3 von letzterem.

Das Myricin ist grauweis, schmilzt bei -1-65% löst sich in höchst geringer Menge in kochenden Alkohol auf, und fällt daraus beim Erkalten wieden nieder. Kaustisches Alkali wirkt nicht darauf. Er läst sich fast ohne Veränderung überdestilliren aus dem zersetzten Theil entsteht ein wenig brend liches Oel und Essigsäure, aber keine fette Säure.

Das Cerin schmilzt bei +62°, und ist in konchendem Alkohol und in Aether in bedeutender Menge auflöslich. Von kaustischen Alkalien wird es zersetzt, indem dieselben einen Theil davot verseifen, und einen anderen Theil, als ein neutrales Fett abscheiden, so dass hierdurch das Cerin in letztgenanntes Fett und in Mangarinsäure, mit Spuren von Oelsäure, aber ohne Bildung von Talgsäure oder Oelzucker, verwandelt wird. VVird die Seise von Cerin abgedampst und mit kochendem Alkohol behandelt, so löst dieser jenes Fett auf, das in isolirtem Zustand solgende Eigenschaften hat: Bei gewöhnlicher Temperatur ist es hatt und spröde, schmilzt bei +70°, ist selbst in kochendheissem Alkohol schwerlöslich, der dadurch

beim

*) A. a. O. p. 38.

tin Eckalten gelatinirt, und löst sich auch in Mitter und Terpenthinöl nur schwer auf. Es ver-Finet sich nicht mit kaustischen Alkalien, und geht bei der Destillation zum Theil unverändert über. sie baben dasselbe Cerain genannt. - Aus der gebildeten Seife-scheidet Salzsäure Margarinsäure Diese Säure bildet sich auch bei der Destilhion des Cerins. Sie schmilzt bei 4580, und esthält kaum i Procent Oelsäure. Bei der De- Verfälschung sillation bildet sich keine Benzoesäure (Fettsäure), wie es bei der Destillation mit Talg der Fall ist, ed wird Wachs mit nur 1 Proc. Talg versetzt, läst sich diess durch die trockne Destillation des Wachses entdecken; man wäscht nämlich die Bestillationsproducte mit destillirtem Wasser, weldes nachher bei der Vermischung mit Bleizucker bezoësaures Blei niederschlägt, während dagegen be Wasser von reinem Wachs nichts fällt.

* Schon vor Bondet und Boissenot hatte Frommherz *) gefunden, dass die krystallisirte bestanz in Oleum cerae empyreumaticum eine tette Säure sei, die sich vermittelst Alkohols in perlmutterglänzenden. Krystallschuppen abscheiden bee, und die er für Talgsäure hielt, die aber well, nach dem von ihm gefundenen Schmelzpunkt, 54°, Margarinsäure sein muss.

Desmarest **) hat gezeigt, dass wenn man, Die weisen bei der Bereitung des Opodeldocs, getrocknete Opodeldoc. Sie in wasserfreiem Alkohol auflöst, dasselbe be bleibt, dass wenn aber die Seife in 10 Th. Mobol von 87 bis 88 Procent Alkoholgehalt auftelöst und langsam abgekühlt werde, die schön-

von Wachs mit Talg.

^{*)} A. a. O. p. 213.

[&]quot;) A. a. O. p. 155.

Campher, Ammoniak und dergl. bewirken dabei keine Veränderung. Das Krystallisirte ist margarinsaures und vielleicht auch stearinsaures Natron ohne Ueberschuss von Säure, welches ohne Gegenwart von Wasser nicht anschießt, weil es dann kein Krystallwasser vorfindet.

Flüchtige Oele. Bizio *) hat das Stearopten aus mehreren slüchtigen Oelen, wie Citronen-, Lavendel-, Melissen-, Pfessermünz- und Baldrianoel untersucht. Es krystallisirt erst bei — 16° aus diesen Oelen; aus Anis-, Fenchel- und Rosenül schon bei + 12°. Er nennt das seste slüchtige Oel Sereusine, und das slüssige Igrusine.

Nelkenöl mit Salzbasen.

Bonastre **) hat gezeigt, dass das Nelkenöl und das Oel von Myrtus Pimenta die, vielen anderen flüchtigen Oelen mangelnde Eigenschaft haben, sich mit Basen zu eigenen, krystallisirenden Salzen verbinden zu können. Versuche sind eigentlich mit dem Nelkenöl angestellt. Man brancht nur das Oel mit gleichen Theilen Natronhydrat in concentrirter Auflösung zu schütteln, um das Gemenge in eine Masse seiner Blättchen zu verwandeln. Vermischt man diese Masse mit Wasser und destillirt, so gehtmit dem Wasser nur eine sehr kleine Menge Oels über. Dieses hat nun einen anderen Geruch, und ist in seinen Eigenschasten von dem Nelkenöl verschieden. Beim Erkalten bildet die in der Retorte zurückgebliebene Masse eine Menge nadelförmiger Krystalle, die in 10 bis 12 Th. kalten Wassers auflöslich sind, und den eigenthüm-

^{*)} Journ. de Ch. med. III. 383.

^e) Annales de Ch. et Ph. XXXV. 274.

den brennenden Geschmack des Nelkenöls ha-Mit Kali bekommt man durch dasselbe Veren seine krystallinische Blättchen. Ammoniak-, in das Oel geleitet, macht dasselbe concret, m nach Bonastre bleibt es auch, so lange die sche verschlossen ist, fest, schmilzt aber beim esten und krystallisirt wieder, wenn man sie korkt, so lange noch Ammoniak darin enthalten Mit den Hydraten der alkalischen Erden, der syt-, Strontian- und Kalkerde, vereinigt sich Oel im Kochen, und nachdem man die Aufung kochendheiss filtrirt hat, setzen sich die ebindungen der beiden ersteren in seinen nadelmigen Krystallen ab; die Kalkauflösung aber. gelbgrün ist, setzt die Verbindung erst beim dampsen in Häutchen ab. Durch doppelte Zeragen hervorgebracht werden. Die Talkerdeabindung ist in Wasser ganz unlöslich. Wird Oel mit feingeriebener Bleiglätte und ein nig Wasser onter beständigem Umrühren gecht, so vereinigen sie sich zu einer pflasterarti-Masse. Die Auflösung der alkalischen Verbinagen in Wasser schlägt die Eisenoxydulsalze asarben, die Eisenoxydsalze mit rother Farbe eder, die in Violett, und zuletzt in Blau überht; die Kupferoxydsalze werden mit brauner, d das basisch essigsaure Bleioxyd mit gelblicher rbe gefällt. Aus allen diesen Verbindungen eiden Säuren das Nelkenöl mit dunkelrother the und seinem ursprünglichen Geruch und eschmack ab, und wird ein solches Gemische stillirt, so geht mit dem Wasser ein reines, rbloses, unverändertes Nelkenül über. Hinsichtth der Sättigungscapacität des Oels bekam Bo-

nastre abweichende Resultate; die Natron-Verbindung enthielt. 18,57 Basis, die Kali-Verbindung 11,69, und die Baryt-Verbindung 39,30, welche Verschiedenheiten von dem ungleichen Gehalt an chemisch gebundenem Wasser in diesen Salsen herrübren.

Fl. Oel von Pelargonium odoratissimum.

Durch Destillation von Pelargonium odoratismum (Pers.) und Cohobation des Destillats über neue Portionen, erhielt Tissier *) ein farbloses, festes, krystallisirtes Oel, welches nach Rosen roch, mit einem Nachgeruch nach den Blättern von Geranium robertianum.

Entdeckung in flüchtigen Oelen.

Béral **) gibt folgende Vorschrift, um eine von Alkohol Einmengung von Alkohol in flüchtigen Oelen zu entdecken: Jedes flüchtige Oel, worin ein Stückchen Kalium von der Größe eines Korns von Semen psyllii (auf 10 bis 12 Tropfen Oel) nicht innerhalb 10 bis 15 Minuten verschwunden ist. enthält entweder keinen Alkohol, oder doch weniger als 4 Procent. Ein Oel dagegen, in welchem das Kalium in 5 Minuten aufgelöst ist, enthältüber 4 Procent seines. Volums Alkohol.

Ammoniak und flüchtige Oele.

Die von Bonastre angeführte Verbindung des Nelkenöls mit Ammomak ist auch von Karls ***) gefunden worden. Dieser gibt jedoch an, dass alle flüchtige Oele, die schwerer als Wasser sind, sich mit Ammoniak zu verbinden scheinen. Das Zimmetöl verbindet sich mit dem Ammoniak zu einer zähen, halbslüssigen Masse, aus welcher das Ammoniak in der Luft nicht verdunstet; und mit dem flüchtigen Bittermandelöl éntsteht nach und

^{*)} Journ. de Pharm. XIII. 529,

^{**)} Journ. de Chemie med. III. 381.

^{***)} Poggend. Annal. X. 609.

tion eine so feste Verbindung, dals sie sich, nach Trocknen in der Luft, pulvern lässt.

* Karls *) hat gezeigt, dass Aether und Alko- Campher. L, worin Campher aufgelöst, und deren Volumteh die Gegenwart des letzteren vermehrt ist, den Volum der Flüssigkeit proportional ver-Lösungs-Vermögen für Quecksilberchlobekommen, das heisst, dass auch Campher im Misigen Zustand dieses Salz auflösen kann.

Bonastre **) fand, dass sich aus einer Aufbeing von Styrax liquida in Alkohol, die einige Zeit gestanden hatte, Krystalle von einer harzarigen, nicht sauren Substanz abgesetzt hatten, die Styracin zu nennen vorschlägt.

- Planche ***) hat gezeigt, dass das Harz Scammonium, nach der Auflösung! in Alko-

durch Digestion mit Blutlaugenkohle farblos walten werden kann.

".Unverdorben +) hat seine, im vorigen Jah- Unverdormbericht, pag. 238., erwähnten Untersuchungen den, über das Verhalten de die Harze, als electronegative Körper, fort- der Harze zu seets, und hat hauptsächlich die gewöhnlichen Salzbasen. Les der Pinusarten untersucht.

Er theilt die Harze, in Beziehung auf ihre electonegativen Eigenschaften, in drei Gruppen ein:

" 'e) Solche, die sich leicht in Aussigem kausti-Ammoniak auflösen, und deren Auflösung in istindiges Kochen verträgt, ohne dass das ich niederschlägt, wiewohl sie bei fortge-

Harse. Styracin.

Scammonium.

⁴⁾ A. a. O. p. 611: 1 3 1 1 10 1

[&]quot;) Journ. de Pharm. XIII. 151.

^{**)} A. z. O. p. 167.

¹⁾ Pagend. Amial. 27: 230. 393:

setztem Abdampfen Harzammoniak mit Ueberschuß an Harz absetzen.

β) Solche, die zwar von kaustischem Ammoniak aufgelöst werden, deren Auflösung aber durch stündiges Kochen zersetzt wird, indem sich Ammoniakfreies Harz niederschlägt. Diese Harze haben gleichwohl eine so starke Verwandtschaft zum Kupferoxyd, daß eine Auflösung von essigsaurem Kupferoxyd in Alkohol von einer Auflösung des Harzes in Alkohol gefällt wird; auch treiben diese Harze im Kochen die Kohlensäure aus kohlensaurem Natron aus, und lösen sich im Alkali auf.

y) Solche, die weder von kaustischem Ammoniak aufgelöst werden, noch das essigsaure Kupferoxyd niederschlagen. Jedoch schlagen sie gewöhnlich eine spirituöse Anslösung von essigsaurem Bleioxyd nieder. Von kochendem koblensauren Natron werden sie nicht aufgelöst.

Die sogenannten Weichharze sind keine selbstständige Verbindungen, sondern Gemenge von flüchtigen oder setten Oelen mit Harzen, wenigstens waren, nach Unverdorben, alle von ihm untersuchten Weichharze von der Beschaffenheiti Zuweilen ist auch Alkohol, der hartnäckig vom Harz zurückgehalten wird, die Ursache der Weichheit des Harzes, die dann bei starkem Erhitzen verschwindet, Die Harze werden von kaustischen Alkalien ausgelöst, ohne durch die Auslösung in ihrer Natur verändert zu werden, zuweilen abet werden ausgelöste, und selbst trockne und seingepulverte Harze, wenn sie lange dem Zutritt der Lust ausgesetzt sind, in andere Harze verwandelt.

Unverdorben hat sich hauptsächlich bei der Beschreibung von zweien, stark electronegativen Harzen aufgehalten, die im venetianischen

Terpenthin, und in dem Tannen- und Fichtenharze enthalten sind, und wovon er das erste Piminsaure, und das zweite Silvinsaure nennt. Die Benennung Säure, die er hier electronegativen Harsen gibt, gestattet zwar auf der einen Seite, ihre Verbindungen mit Salzbasen nach gleichen Principien wie die Salze zu benennen, was eine große Bequemlichkeit ist, gibt aber vielleicht auf der anderen Seite dem Worte Säure eine zu weite Ansdehnung. Jedoch ist diess Unverdorben nicht als ein Fehler anzurechnen, fast alle Chemiker begehen ihn, dadurch, dass wir electronegative Oxyde Säuren nennen; es ist indessen nicht se bestreiten, dass wenn man die Bedeutung von Wörtern zu weit ausdehnt, sie immer bedeutungsloser werden, und es wäre einmal Zeit, die Beeriffe von chemischen Ausdrücken schärfer, als es gewöhnlich geschieht, festzusetzen. So z. B. wäre es gewiss recht, das Wort Säure nur auf offenbar saure Körper einzuschränken, und für nicht saure, aber doch electronegative zusammengesetzte Körper andere Ausdrücke zu wählen. - Aber ich komme von dieser Abschweifung auf Unverdorben's verdienstvolle Arbeit zurück.

thode der Pininsäure zu kommen, führt er eine Analyse vom venetianischen Terpenthin an, die ich in der Kürze angeben will. — Der Terpenthin wurde mit seinem 20 fachen Gewichte VVasaurs destillirt, bis: die Hälfte des VVassers übergegangen war. Dabei wurde gewöhnliches Terpenthinöl erhalten, das abgeschieden wurde. Hierpethinöl erhalten, das abgeschieden wurde, hierpethinöl erhalten, das abgeschieden wurde, hierpethinöl erhalten, das abgeschieden wurde, hierpethinöl erhalten.

sam überdestillirte. Dieses hält Un verdenbeit für eine besondere Art von stüchtigem Oel, welches bei der Destillation und in der Vorlage verharzt werde, und dem Harze so hartnäckig anhänge, dass desselbe nach beendigter. Destillation noch weich ist. Ohne die Richtigkeit der Existent dieses weniger stüchtigen Oels im Terpenthin bestreiten zu wollen, muss ich bemerken, dass ich immer gegen das Ende der Destillation von natürlichen Balsamen mit VVasser zu sinden glaubte, dass bei dem Kochen eine kleine Portion vom Harze durch Sprätzen mechanisch mit den Dämpfen übergesührt worde, sich mit dem Oel verbinde, und in dem Halse der Retorte dickstüssige Streisen bilde.

Das mit dem Harse in der Retorte zurückgebliebene VVassen hinterläßt beim Abdampsen Bernsteinsäure und einen extractartigen Stoff. Diese
interessante Bestätigung der Gegenwart der Kernsteinsäure im Terpenthin (Jahresb. 1824. p. 163.)
hätte verdient, dass Unverdorben einige von
den Versuchen angegeben hätte, wodurch er die
in der Flüssigkeit enthaltene Säure erkannt hat;
was nur dadurch geschehen ist, dass sich, nach
seiner Angabe, beim Erhitzen aus der trocknen
Masse Bernsteinsäure sublimittei

Das von dem Oele befreite Harz war nuch weich und in der Kälte debahar. Es wurde in Veingeist ivon 65 Procent Alkoholgehalt aufges löst, und diese Auflösung mit einer Auflösung von essigsaurem Kupferoxyd so lange vermischt; als noch ein Niederschlag entstand. Derselbe bestand aus dem von ihm Pininsäure genandten Harass verbunden mit Kupferoxyd, dessen Assigsause in der Auflösung bleibt. Nach dem Abfiltriren ihres

Niederschlags wirde die Flüssigleicht abgedampfe, mit das überschüssige Kupfersalz mit Wasser zugezogen. Es blieb dann ein Harz zurück, welder bei der Auflösung in Alkohol noch sin wenig pinnseures Kupferozyd zurückließer Dieses Harz ist indifferent, d. h. es hat für sich zu den Basen keine Verwandtschaft, wird nicht von Alkali aufgelöst, wohl aber in einiger Menge von pininsauten Alkali. Es ist farblos oder wenig gefärbt, ist ginzender als die Pininsäure, und wird nicht von Steinöl aufgelöst.

dectronegative Harz dadurch erhalten, dass die Verbindung in einem Gemenge von Salzsäure und Akobol aufgelöst, und die Pininsäure durch VV assure medergeschlagen, darauf ausgewaschen und durch Kochen mit VV asser vom Alkohol befreit wede. Gewöhnliches Burgundisches: Pech besteht, nach Unverdorben's Versuchen, fast nun Pininsäure.

Diese Säure ist in Alkohol, Aether and Petoleum auflöslich, und ihre Auflösung in den beiden ersteren röthet das Lackmuspapies, und zersetst, besonders in der Wärme, die essigsauren ted kohlensauren Salze: Von Terpenthin wird ie farblos erhalten, von Colophonium dagegen sie bräunlich, was von einem durch die Hitze bungewordenen electronegativen Karze herrührt, wiches derselben harintokig anhängig und ihr ah ähnlich ist. Wird die Pininsaure im einer Metores destillirt, sondatsiden & ibres Wolums zusteldeibt, so ist sle fast ganzlich in dieses velectonegative Harz verwandelt, das in Alkohol sehr Meridelich ist; und von Unverdorben Colo-Misare genannt wird. Unser gewöhnliches Colophonium enthält zuweilen bis in Golopholeiure. Die in Alkohol oder Alkali aufgelöste Pininsäure verwandelt sich, der Einwirkung der Luft lange ausgesetzt, in ein viel electronegativeres Hanz, d. h. in eine stärkere Säure, die sich durch ihre Unanflöslichkeit in Petroleum von der Pininsäure unterscheidet.

Die pininsauren Salze krystallisiren nicht, sind weder sauer noch basisch, wiewohl die Pininsäure die meisten ihrer Salze im Schmelsen auflöst, und die meisten derselben, wenn sie auch für sich nicht in Alkohol löslich sind, von einer Auslösung von Pininsäure in Alkohol aufgelöst werden. Die Salze mit alkalischer Base sind farblos, harsartig in reinem Wasser auflöslich, woraus sie aber sowohl von überschüssigem Alkali, als auch von den Salzen anderer Säuren mit derselben Basis. wenn sie in concentrirter Auslösung angesetzt wenden, gefällt werden. Das Ammoniaksals wird durch 4 stündiges Kochen zersetzt, die Pininsänce gehört also zu der zweiten Gruppe der Harze. Die Salze anderer Basen sind in Wasser unlöslich, und werden durch doppelte Zersetzung erhalten, wobei aber der Niederschlag, wenn man sie rein haben will, mit überschüssigem pininaauren Alkali gekocht werden muss, weil sie sonst basische Salze und freie Pininsäure enthalten. Sie können auch durch Fällung von Auflösungen in Alkoholi so wie auch durch Schmelnen der Säure mit der kohlensauren oder essigsauren Base erhalten were den, indem man nachher den Ueberschuss an Säute durch Alkohol von 80 Procent Alkoholgen halt aussieht.

Unverdorben bat die meisten dieser Salsa beschrichen; im Allgemeinen kommen sie darin

mit einander überein, dass sie in Alkohol unlösbed oder wenigstens nur sehr schwerlöslich sind. dagegen aber von Aether und Terpenthinül aufgelöst werden. Das pininsaure Silberoxyd bietet mige Eigenthümlichkeiten dar, die eine näbere Assmittelung verdienen. Es wird von kaustischem Kali, unter Abscheidung von Oxyd, zersetzt; wird aber das Gemische gekocht, so löst sich das Oxyd wieder mit einer tief braunen Farbe auf, und aus deser Auflösung schlägt Kochsalz kein Chlorsilber nieder, Essigsäure dagegen ein braunes Pulwelches Unverdorben für eine Verbindung cipes umgebildeten Harzes mit Silberoxydul hält. Einer solchen Annahme hätte jedoch ein Beweis die Existenz eines solchen Oxyduls vorangeben missen. Denn es ist eben so möglich, dass diese Veränderungen nur dem Harze angehören. Wird pininsaures Silberoxyd in Terpenthinöl aufgelöst med gekocht, so schlägt sich ein blaues Pulver nieder, welches auf dem Glase, oder wenn es mit einem harten Körper gedrückt wird, metallischen Glans annimmt. In dinnen Lamellen auf das Glas abgesetzt, ist es, gegen die Sonne oder eine Lichtslamme gehalten, mit rother Farbe durchsichbe. Diese Substans besteht aus einem umgebilde-Harze und Silbersuboxydul. Das Silber hat sko bier zwei neue Oxydationsstusen bekommen. Die letzterwähnte hat etwas für sich, indem näme Ich die blage Verbindung, bei der Behandlung Schweselsäure, Silber und sehweselsaures Silberozyd, and net Salzsäure Chlorsilber und reducites Silber gibt, wenn anders nicht diese Redection der Einwickung des Harzes im Augenblicke 444 Freiwerdens zaggschrieben werden kann. Unverdarben bet eine. Vergleichung zwi-

schen der Verbindungs-Verwandtschiaft der Pining säure und einiger anderer Säuren zu Basen augel stellt, woraus er schliesst, dass sie eine stärkere Säure als Essigsäure und Benzoesäure, aber eine schwächere als Oxalsäure und Weinsäure sei, so dass sie unnächst nach der Bernsteinsäure zu stehen komme. Wiewehl gewiß viele seiner Versuche diese Meistung zu unterstützen scheinen, so hängen doch immer die Resultate bei dergleichen. Versuchen von so vielen anderen Umständen ab; das es unmöglich ist zu bestimmen, wieviel auf dem Affinitäts-Unterschied beruht. Es möchte wohl schwerlich mit anderen Ansichten harmoniren, wenn man annähme, dass ein electronegatives saures Oxyd die Eigenschaften einer Säure in einem geringeren Grade haben solle, als eines welches nicht sauer ist, und das, in Alkohot aufgelöst, zwar Lackmus röthet, aber als Hydrat diese Eigenschaft nicht hat, und nicht sauer schmeckt.

Bei diesen Vergleichungen führt Un verd ors ben, unter vielen anderen, eine Thatsache aus die für die Analyse von Gemengen aus Harz und fetten Oulen anwendbar werden kann. Hat man nämlich eine Auflösung von Oelsäure und Margalrinsäure mit Pininsäure, und sehlägt diese nit est sigsaurem Bleiexyd nieder, so lässt sich nachher durch Aether das Bleisalz der fetten Säuren auflösen, während das pininsaure, weil es in Aether unanflöslich ist, ungelöst zurüchbleibt.

b) Silvinsäure. Dieses eigenthämliche Hars
ist hauptsächlich im Tannen- und Pichtenharr ente
balten. Unwer derrhem fund Pichtenharr, weilches dem größter Theil nach sie Silvinsäure beb
stand. Indessen fand er diese Hung von sehr
veränderlicher Zusammensetzung, und fand fand flarin

Harse von ungleicher Beschaffenheit. Er hat eine Analyse des Harses von Pinus Abies (aus Sachma) mitgetheilt. Es wurde in Aether aufgelöst, und diese Auflösung mit essigsaurem Kupferoxyd ügerirt; dadurch bildete sich eine im Aether unbeiche Verbindung von Harz mit Kupferoxyd, und eine andere darin auflösliche.

Die unlösliche Verbindung, mit Wasser vom Berschtissigen Kupfersalz befreit, und durch Salzsüre und Alkohol zersetzt, gab ein Harz, welches weder Pininsäure noch Silvinsäure ist, welches in Steinöl unlöslich ist, und welches durch in sehr geringe Menge eines, in kochendem Steinöl auflöslichen Harzes verunreinigt ist. Der in Steinöl unlösliche Theil betrug ungefähr 0,3 um Gewicht des ganzen Harzes, der vom Steinöl aufgenommene nur eine Spur. Dieses Harz hat in Aeusseren mit dem Colophon Achnlichkeit, unbindet sich mit Alkalien und überhaupt Salsban, und wetteifert in der Verwandtschaft mit der Finnsäure.

Masse hinterließ, beim Abdestilliren und Behanden mit Alkohol von 65 Proc., ein Gemenge von
minsaurem und silvinsaurem Kupferoxyd, die vermitelst wasserfreien Alkohols getrennt wurden, inden dieser das silvinsaure Salz auflöst und das
minsaure ungelöst läßt; die Menge der Pininmitelster des ganzen Harzes. — Die Alkohol-Auflömicht des ganzen Harzes. — Die Alkohol-Auflömicht des ganzen Harzes, welches von kaltem kaustischen Ammitiak in ein darin auflösliches, und ein darin,
mit auch in Steinöl unlösliches zerlegt wurde.

Des auflösliche betrug ungefähr 0,05, und das un-

aussiche 0,15 vom Gewicht des ganzen Harzes. Ausserdem enthielt dieses slüchtiges Oel. — Ich habe diese Analysen deshalb angesührt, weil sie einen ganz neuen VVeg zu dergleichen Untersuchungen darbieten, der gewiss, wenn er künstig mehr befolgt wird, zu wichtigen Ausschlüssen sühren kann.

Die Isolirung der Silvinsäure gibt Unverdorben folgendermassen an: Tannen- oder Fichtenharz wird bis zur Abscheidung von allem flüchtigen Oel mit Wasser gekocht, und darauf das Harz mit Alkohol von 65 Proc. übergossen, welcher die Pininsäure und die anderen Harze auf löst, und die Silvinsäure, mit ungefähr 0,04 Pininsäure verunreinigt, zurücklässt. Sie wird nut durch Kochen in Alkohol von derselben Stärke aufgelöst, worauf sie, beim langsamen Erkalten der Flüssigkeit, in Krystallen anschießt, die durch erneuerte Krystallisationen ganz frei von Pininsäure erhalten werden. Diess geschieht leicht mit einem Mal, wenn man 20 Th. wasserfreien Alko hol mit 1 Th. englischer Schwefelsäure vermischt, darin in der Wärme 10 Th. Silvinsäure auflöst und das Gemische langsam erkalten lässt, wo dann die Silvinsäure rein und in großen Krystallen anschießt, die man mit Alkohol von 65 Procent 'abwäscht.

Lässt man die Anflösung von Fichtenharz in kaltem Alkohol verdunsten, so setzt sich ein zähes Harz ab, das nach Verlauf einer VVoche voll mit Krystallen von Silvinsäure sitzt. Kalter Alkohol zieht dann das Harz aus, und lässt die Krystalle zurück.

Die Silvinsäure ist farblos, schmilzt erst über +100°, krystallisirt dann nicht beim Erstarren,

mden bleibt vollkommen klar und durchsichtig, mel serspringt, bei Bertihrung mit einem harten Körper, unter Decrepitation. Sie hat alle Eigenschaften der Harze, lässt sich in Fäden ausziehen, von sie nahe am Erstarren ist, wird durch Rei-Im electrisch, u. s. w. Ihrè Krystallform ist ein honbisches Prisma, mit zwei breiteren Seitensläden and vierslächiger Zuspitzung, und erscheint mist tafelförmig. Sie enthält, nach der Behandlong mit Alkohol, chemisch gebundenes Wasser, veches bei einer Temperatur von 4-155° nicht abgeschieden wird, sich aber beim Schmelzen mit Bleioxyd entbindet. - Wird die Silvinsäure aus ihrer Verbindung mit Alkali durch eine Säure gefilt, so enthält sie noch mehr chemisch gebundewes Wasser, welches auch das Pulver der krymisirten beim Kochen mit Wasser aufnimmt; Lese Verbindung schmilat schon bei + 100°, gibt aim das Wasser noch nicht bei -150° ab. Die Minsäure ist in wasserfreiem Alkohol leicht auf-Melich. 2 Th. Alkohol und 1 Th. Wasser lösen tim Kochen & ibres Gewichts Silvinsäure auf. md behalten nach dem Erkalten 1 aufgelöst. As diesen Auflösungen krystallisirt sie beim frei-Wiligen Verdunsten. Wird eine Alkohol,-Auflösong mit. einer gewissen Menge Wassers gefällt, scheidet eich eine ölartige Verbindung von Albebol und Silvinsäure ab, welche in der Luft, eder auch durch Zusatz von mehr Wasser die Minsäure absetzt. Diese Säure ist in allen Verhälmissen in fetten und flüchtigen Oelen, in Steinöl, benzlichen Oelen auflöslich, ohne aber daraus krystallisiren. - Von concentrirter Schweselsiere wird sie mit brauner Farbe aufgelöst, und dhei in Pininsäure omgewandelt, welche durch

Wasser aus der Auflösung niedergeschlagen wird. Wird diese erkitzt, so bildet sich Kohle und Gerbstoff. Von Salpetersäure, die dieselbe schwet angreift, wird sie in ein gelbes Harz verwandelt, welches electronegativer ist, als die Silvinsäure. Bei der Destillation wird sie zersetzt und in einer gewissen Periode, wenn ungefähr 3 abdestillirt ist, in Pininsäure verwandelt, die sich außerdem auch unter den Destillations-Producten findet, und sowohl in der Retorte als in der Vorlage mit ander ren Zersetzpngs-Producten gemengt ist, welche Unverdorben näher zu bestimmen gesucht hat.

VV as ihre Salze betrifft, so ist die Silvinsäute der Pininsäure so ähnlich, dass z. B. die eben et wähnten Verbindungen von Silberoxyd auch hier hervorgebracht werden. Ihre Salze krystallisiren nicht, zeigen aber doch Neigung dazu. Ein samtes Kalisals, welches beim Vermischen einer Außlösung der Säure in Alkohol mit einer Außlösung des neutralen Salzes in Alkohol erhalten wirk, krystallisirt nach einiger Zeit in seinen Nadeln heraus.

Diesem jungen Chemiker, der so seinen eigenthümlichen Weg zu Entdeckungen geht, muß mak Ausdatter und günstige Umstände zur Fortsetzung seiner Untersuchungen wünschen. Auch wäre es für diejenigen, die von seinen Arbeiten Nutzen haben sollen, ein wesentlicher Umstand, wenn sich Un verdorben ein wenig mehr bemühte, seine an Thatsachen so reiche Abhandlungen in einer mehr überdachten Ordnung zu redigiren, so daß sie eine leichter fassliche Uebersicht seiner Entdelst kungen und Arbeiten darböten; denn in ihrem bisherigen Zustand ist ihr Studium eine ziemlich beschwerliche Arbeit gewesen.

Liebig *) hat über die Reduction des Indiges ähnliche Versuche wie ich (vorherg. Jahresb. prg. 256.) angestellt. Da er dabei zu ähnlichen Besultaten und Schlüssen gelangt ist, so halte ich es für überslüssig, sie hier noch besonders mensühren. Seine wichtige Untersuchung über die Zersetzung des Indigo's durch Salpetersäure verde ich weiter unten ansühren.

Pflansenfurben. Indigo.

Robiquet und Collin haben ihre Versuche Farbstoff im ther den Farbstoff des Krapps, wovon ich das Hauptresultat im Jahresb. 1828., pag. 265., an-Mrte, fortgesetzt. Sie haben gezeigt, dass, nachdem der Krapp durch das erste Auspressen Alimin gegeben hat, und er nachher sweimal nach cinander eine halbe Stunde lang jedesmal mit dem #fischen Gewicht Wassers behandelt und ausgepreist worden, der gelbe Farbstoff sortgeschafft in, dessen Abscheidung sonst Monate lang fortsustates Auswaschen erfordert; die ausgepresste Masse wird dann mit 5 bis 6 Th. Wassers überpossen, worin & Th. Alaun aufgelöst ist. Hierdurch sied die schön rothe Auflösung erhalten, aus der men nachher den schönen Krapplack niederschlägt. Bei späteren Untersuchungen haben sie gefunden, des der vom Alizarin befreite und durch Presausgewaschene Krapp, bei der Digestion mit Asther, an diesen einen purpurrothen Stoff abgibt, selcher sich in schönen Nadeln sublimiren lässt **). Stine Auflösung ist dunkekroth, und auch von Akali wird er mit hellrother Farbe aufgelöst. -Bieser Farbstoff scheint also mit dem Alizarin whe verwandt su sein. Eine, sowohl in wissen-

^{*)} Annales de Ch. et de Ph. XXXV. 269.

^{*)} Journal de Pharm. XIII. 447.

schaftlicher als technischer Hinsicht gans wichtige Entdeckung von ihnen ist, dass der Farbstoff des Krapps nicht von Schweselsäure zerstört wird, wäh rend die übrigen Bestandtheile dadorch verkohl werden. Sie präpariren daher eine Krappkoble welche den Farbstoff rein enthält. Sie wird en halten, wenn 1 Th. gepulverter Krapp mit + ode 2 concentrirter Schweselsäure vermischt, und 4 einige Tage stehen gelassen wird; die ührigen Bestandtheile des Krapps werden dann zerstört und es bleibt eine schwarze, kohlige Materie, au der mit Wasser alles von der Säure aufgelüste so wie die freie Säure selbst gut ausgewasches wird. Aus der kohligen Masse kann nachher des Farbstoff durch Alkohol, und zum Färben ven mittelst einer schwachen Auflösung von kohlen saurem Kali oder auch durch Kochen mit eine Auflösung von Alaun ausgezogen werden. In der alkalischen Auflösung färbt man wie in gewöhnlig cher Krapp-Auflösung, und hat dabei den Von theil, dass das Alkali verhindert, dass sich die Farbe auf keine andere, als nur gebeitzte Stelles befestigt. Wird der Farbstoff mit Alaunwasser am der Krappkoble ausgezogen, so kann daraus an die gewöhnliche Art Krapplack gemacht werden.

Alizarin, neue Bereitungsart. Kuhlmanu *) hat die Krappwurzel unter sucht, um die Angaben von Robiquet und Collin zu controlliren. Ihre Angaben über das Alzarin bestätigte er, und er scheint zu glauber dass die von ihm srüher angegebene Krystallisation des Krapp-Farbstoffs (Jahresb. 1825., pag. 207) von eingemengtem, zweisach kohlensanrem Kahergerührt habe. Für das Alizarin hat er ein

^{*)} Dingler's Polytechn. Journ. XXVII. 205,

sieherere Gewinnungsart angegeben, als die von Robiquet und Collin ist (Jahresbericht 1828., pag. 265.). Die Krappwurzel wird mit vielem Wasser ausgezogen; hierdurch wird-kein, oder venigstens nur so sehr wenig Alizarin aufgelöst, dass es gar nicht in Betracht kommt. Will man abei Robiquet's und Collin's Methode zuerst wenden, so hat man auf diese Art ein wenig Afrarin bekommen; darauf wird der Krapp gewaschen, getrocknet und mit Alkohol digerirt, so lange als dieser noch etwas auflöst. Die Auflösong wird abdestillirt, um den größten Theil des Akohols wieder zu bekommen, und der Rückstand darauf mit Wasser und Schwefelsäure vermischt. Das Alizarin wird abgeschieden und auf dem Filtrum so lange mit Wasser ausgewaschen, de das ablaufende noch freie Sänre enthält. Nach dem Trocknen ist der erhaltene Niederschlag in Arther löslich, woraus das Alizarin in krystallinischen gelben Flittern anschiesst. Durch Sublima-🖦, wobei es etwas zersetzt wird, erhält man es ä glänsenden Nadeln.

Bei diesen Versuchen fand Kuhlmann auch ime Methode, den gelben Farbstoff der Krapptursel, den er Xanthin nennt, zu isoliren. Man erhält denselben aus der mit Schweselsäure gefälten Flüssigkeit, wenn die Säure durch im Ueberschuss zugesetzten Bleizucker niedergeschlagen wird; man filtrirt dann und versetzt die Flüssigkeit mit Ammoniak. Hierdurch fällt eine rosentet, die man auswäscht und durch Schweselsäure sersetzt. Die überschüssig zugesetzte Säure wird mit kohlensaurem Kali gesättigt, die Flüssigkeit zum Extract abgedampst, und dieses mit Alkohol

Xanthin.

behandelt, welcher das Xanthin auflöst, und dasselbe nach dem Verdunsten zurücklässt.

Folgende Bereitungsmethode hält er gleichwohl für vortheilhafter. Der Krapp wicd mit Alkohol extrahirt, und nach der partiellen Abdestillirung des Alkohols das Extract eingetrocknet; dieses wird nun mit Wasser behandelt, welches das Xanthin und einige andere Stoffe auflöst, das Alizarin aber zurücklässt. Die Flüssigkeit wird filtrirt und mit einer Auflösung von Bleizucker im Ueberschuss versetzt. Dadurch-schlägt sich mit dem Bleioxyd ein brauner Pflanzenstoff nieder, welchen Niederschlag man absiltrirt. Die klare Flüssigkeit wird so lange mit Barytwasser vermischt, als noch ein rother Niederschlag entsteht. Dieser wird mit Barytwasser ausgewaschen, weil reines Wasser einen Theil des Farbstoffs auflöst. Der Niederschlag wird darauf mit Schwefelsäure zersetzt, deren Ueberschuss man mit Barytwasser wegnimmt; man filtrirt dann, dampft zur Trockne ab, und zicht die Masse mit Alkohol' aus, welches das Xanthin auflöst

Nach Verdampfung des Alkohols bleibt dieses in Gestalt eines zähen, rothgelben Extracts, mit Spuren von Krystallisation, zurück. Es schmeckt zuerst süßlich, hintennach bitter; es riecht wie die Krappwurzel; in VVasser und in Alkohol ist es leichtlöslich, auch etwas in Aether. Säuren ändern seine Farbe in reines Gelb nm, Alkalien färben dasselbe roth. Der europäische Krapp enthält mehr Xanthin als der levantische.

Farbstoff des VVcins.

Chevallier *) hat gezeigt, dass die, als Probe auf ächten rothen Wein, empsohlene Pott-

^{*)} A. a. O. p. 293.

schen-Auflösung ein zuverlässiges Mittel ist, dass in den Farbstoff nicht niederschlägt, dass sie denden aber, je nach dem Alter des Weins, boutellengrün oder bräunlich-grün färbt, dass die denfalls als Probe empfohlene Auflösung von esigsaurem Bleioxyd nicht anwendbar ist, weil 'ie in erweislich ächten Weinen veränderlich ge-Lite Niederschläge hervorbringt. Dasselbe gilt Bleiessig, der Zinnauflösung und dem Kalkweser. Das Ammoniak kann wie die Pottasche mewendet werden; und auch Kalithonerde gibt, mch dem Vorschlage von Nees von Esenbeck *) eine sichere Probe. Robiquet und Cellin wollen den rothen Farbstoff des Weins bystallisirt erhalten haben.

Nach Caventou enthält das Alkohol-Extract Bitterer Stoff der Röhren-Cassie, nach der Behandlung mit Wasser, welches Harz ungelöst lässt, einen bitten Stoff, der durch Fällung mit Bleizucker und Behandlung mit Schwefelwasserstoffgas isolirt werkann. Er schmeckt äußerst bitter, krystallimi nicht, gibt mit Schwefelsäure, Salzsäure und Salpetersäure schwerlüsliche Niederschläge, wird bei nicht von Essigsäure, Gerbstoff oder Alkalien gefällt

in Cassia fistula.

in Cicuta virosa.

Gische hat den giftigen Bestandtheil aus Bitterer Stoff dem Saamen von Cicuta virosa auf folgende Art Ageschieden: der Saamen der frischen Pflanze wude zerquetscht, und mit gebrannter Talkerde der mit Kali destillirt. Das Destillat war alkasich, gelb und roch durchdringend narcotisch. Da Ammoniak wurde genau mit Schwefelsäure gesättigt, die Flüssigkeit bei gelinder Wärme ab-

^{&#}x27;) Vergl. in. Lehrb. der Chemie. III. p. 947.

gedampst und nachher durch wasserfreien Alkobol, der das Ammoniaksalz ungelöst ließ, der bittere Stoff ausgezogen, der nach Verdunstung des Alkohols erhalten wurde. Er krystallisirt nicht, ist nicht alkalisch, ist in Wasser und Alkohol auflöslich, ist sehr giftig und wird von Galläpselinfusion gefällt. Jod bewirkt in seiner Auflösung einen fleischrothen, starken Niederschlag; und von Zinnund Quecksilberoxydul-Salzen wird er stark und mit gelber Farbe, von Blei- und Silbertalzen mit grauweißer, von Alaun nicht gefällt. Von weinsaurem Antimonoxyd-Kali und von kohlensaurem Alkali wird er mit schwarzer, von Kalk- und Barytwasser und deren Salzen mit weißer Farbe niedergeschlagen, nicht aber von Phosphorsäure oder Oxalsäure. Man könnte fragen, ob nicht die Niederschläge mit Kalk und Baryt von Schweselsäuse herrührten.

Bitterer Stoff

Zu den von Le Royer (1826. p. 245.) anin der Digi- geführten Versuchen über die Digitalis gehören nun noch folgende von Dulong d'Astafort Das Wasser-Extract wird mit Alkohol behandelt, filtrirt, und zur Abscheidung von ein wenig Kak mit Weinsäure vermischt; darauf abgegossen und mit Bleizucker gefällt, filtrirt und der Ueberschus von Bleizucker durch Schwofelwasserstoffgas zersetzt. Der größte Theil des Alkohols wird darauf abdestillirt, der Rückstand eingetrocknet und -mit Essigäther behandelt, welcher den bitteren Stoff auflöst und einen möglichen Gehalt von Zucker zurücklassen würde. In Schweseläther ist der bittere Stoff unauflöslich. Mit Talkerde behandelt verräth er keinen Gehalt einer vegetabilischen Base. Dieser Stoff ist rothgelb, bitter, erweicht, und läst sich in der Wärme in Fäden

inden, wird in der Kälte spröde und hart, in der icht schwach seucht, ist leicht in Alkohol und Wasser löslich, wird von Bleiessig und Galläpfelhier gefällt, gibt aber bei der trocknen Destilhien keine Spur von Ammoniak.

Raab *) glaubt einen eigenen Pflanzenstoff Schillerstoff.

catheckt zu haben, den er Schillerstoff nennt; er

sie im der Quassia enthalten, und die Ursache

farbenspiels der Tinctur sein, die beim Durch
scheint gelb und bei auffallendem Licht blau er
scheint. Er hat jedoch diesen Stoff noch nicht

inder Rinde der Rosskastanie enthalten sei.

Wenn man, nach Tünnermann **), über Producte von 1,295 spec.

**The Starke 6: The Salpetersäure von 1,295 spec.

**The Starke 6: The Salpetersäure von 1,295 spec.

**The Starke 6: The Salpetersäure von 1,295 spec.

**Planzen
**Trockne und Pflanzen
**Trockne und Pflanzen
**Trockne und Pflanzen
**Stoffe.

**a) Durch Salpeter
**Salpeter
**Salpet

Weber die Substans, die sich bei der Zerstö- Kohlenstickring des Indigo's durch Salpetersäure bildet, und stoffsäures be schon längst unter dem Namen Indigbitter bekannt gewesen ist, hat Liebig eine Untersu-

^{&#}x27;) Restner's Archiv X. 121.

[&]quot;) Jahrb. d. Ch. und Ph. XIX. 124

chung angestellt '), und hat von ihr gezeigt, dals sie eine eigene Säure ist, die er Kohlenstickstoffsäure (Acide carbazotique) nennt. Nach folgender Methode erhält man dieselbe rein: Man trägt gröblich zerstofsenen guten kndige nach und nach in kleinen Portionen in ungefähr 8 bis 10 mal so viel mäßig starke Salpetersäure ein. Er wird dabei mit hestigem Ausbrausen zersetzt; wenn sich der Schaum gesetzt hat, erhitzt man die Masse zum Kochen, und gielst nachher noch so lange in kleinen Quantitäten, concentrirte Salpeteriäure hinzu, als noch Entwickelung von Stickstoffexpd: gas entsteht. Sobald alles, was die Salpetersaure in der Flüssigkeit zerstören kann, von ihr zerstört ist, lässt man sie erkalten, wobei die Kohlenstick. stoffsäure in gelben glänzenden. Nadeln anschießt Bei guter Leitung dieser Operation bleibt weder Harz noch Gerbstoff (die gewöhnlichen Producte. von der Einwirkung der Salpetersäure) in der Flüssigkeit zurück. Die saute Motterlange gibt mit Wasser einen bedeutenden Miederschlag. Derselbe gibt, nach dem Auswaschen und nachhengem Auflösen in kochendem Wasser, eine Auflösung von Kohlenstickstoffsäure, die beim Erkalt ten krystallisirt. Diese Säure schmilzt in der Wärme und läset sich unverändert sublimiren. Hinsichtlich ihrer Zusammensetzung ist sie deshalb merkwürdig, dass sie keinen Wasserstoff enthält

Liebig fand sie aus Kohlenstoff 36,081, Stickstoff 16,114 und Sauerstoff 47,205 zusammengesetzt, was, in Atome verwandelt, 15 At. Kohlen-

[&]quot;) Annales de Ch. et de Ph. XXXV. 72. Kastner's Archiv. XIII. 353.

6 At. Stickstoff und 15 At. Sanerstoff gibt. Sätigungscapacität ist 3,265 oder in von Sauerstoffgehalt. Bei seinen ersten Versuwar das analytische Resultat etwas anders ingefallen, weil sich bei dem Trocknen eine stien Säure unverändert verstüchtigt/hatte; in mer. späteren Abhandlung ist diess von ihm be-Mitigt worden. Die Eigenschaft dieser Säure, Mourende Salze sn. hilden, gab zn der Vermulug Anlais, dais diese Salse Doppelsalze mit Espetersaure seien; aber Liebig fand, dass das tepfindlichste aller Reagentien auf freie Salpeter-Bert, eine Ansläsnig von löslichem Indigblau id Wasser, davon nicht verändert werde, und dass bei dem Verbrennen mit chlossautem Kali wie salpetrichte Senre noch Stickstoffoxydgas Mickele. Auch sind von Liebig die Salze von mer Saure mit den Alkalien, den Erden und mgen Metalloxyden beschrieben worden.

J. Unter der Anleitung von Liebig hat: Buff *) Indigeaure. ige andere, bei derselben Gelegenheit sich bildade Körper, nämlich 'die Indigsäuse and das bighars untersucht in Buff bereitete die Säure Solgende Art: Zir verdünnter köchender Sal-Petersaure wurde das Pulver von dem besten Inin kleinen Antheilen geschüttet, so lange die Rice noch davon zersetzte. Die Zersetzung geht the rasch vor sich; das sich entwickelnde Gas beselt aus gleichen Volumtheilen Kohlensäure Stickstofforydgas. Die kochendheisse Flüswurde von dem ungelösten braunen Pulra abiltrist, und benn /Erkalten derselben schoss ludigsäure an. Durch anhaltende Digestion

^{&#}x27;) Jahrh. d. Ch. u. Ph. XXI. 38.

mit feingeriebener Bleiglätte verliert die Sante ihre Farbe, die von aufgelöstem Harz herrührt; wird die mit dem Bleioxyd digerirte Flüssigkeit noch heiß mit Schweselsäure vermischt und filtrirt, so schielst beim Erkalten die Indigsaure farbles an; : Ware sie nicht farbles, so würde wie es durch erneuerte Behandlung mit Bleioxyd werden. Man bekommt ingefähr 3 vom Gewicht des Indigo's Indigeaure. Sie ist sublimirbar und lässt sich in offener Luft entzünden. In kochendheisem Wasser ist sie etwas auflöslich, aber von kaltem bedarf sie mehrials 1000 Th. zur Auflösung. Durch. Salpetersänte wird sie in Kohlenstickstoffsänre wird geändest. Von Schwefelsäure, Salssäure und Chler erleidet sie keine Veränderung. Nach Buff besteht sie aus Wasserstoff 2,417, Stickstoff 7,225, Kohlenstoff 49,244 und Saverstoff 44,114; er hält es jedoch für möglich, dass Wasserstoff hicht sh ihrer Zusammensetzung gehört. Er fand, dass sie eine Quantität Basis sättigt, deren Sauerstoff 18 von dem der Sänre ist, und dass ihr Atomgewicht ganz mit dem der Kohlenstickstoffsäure Abereinkommt. Wie man auch die gekundenen Mablen (die überdiess durch wiederholte Analysen bestätigt wurden) wenden mag, so entstehen immer Brüche in den Atomengewichten; enthält s.. B. die Säure Wasserstoff, so ist sie = 140-6H-44N + 184 C, und ohne Wasserstoff = 160+14N und 18 C. Das einzige wohl übereinstimmende Verhältnis war, dass sich, wie im Indigo, das Volum des Kohlensäuregases zu dem des Sticke gases = 15: & verhielt. Wahrscheinlich ist indes sen bei dieser Untersuchung irgend ein analytischer Fehler begangen worden, an den man nicht gedacht hat.

Die branne, bei der Bildung der Indigsäure ungelöst . bleibende .. Substanz, ist das Indigharu Es ist mit Salpetersäure zu einem ölactigen Liquidnm, einer Art künstlichen Gerbstoffs, verbindban Um dasselbe rein zu erhalten, wurde des branne Pulver mit Wasser ausgekocht, daraif in kohlensaurem Natron ansgelöst, und daraus durch eine Sänre niedergeschlagen. Seine Menge heträgt ungefähr 10 vom Gewicht des Indige's. In reinem Zustand ist es sowohl in Wasser lals Alkohol unlöslich, aber sowohl in kaustischen als kohlensamren Alkalien anflöslich, und geht überhaupt mit Salzbasen Verbindungen ein. 100 Th. desselben verbinden sich mit 87,44 Th. Bleioxyd. Es war susammengesetzt aus. Wasserstoff 2,101, Stickstoff 13,208, Kohlengtoff 56,281 and Saverstoff 28.41; aber auch diese Zahlen laseen sich nicht auf ganze relative Atomengewichte reduciren. -Die Zusammensetzungs-Verhältnisse dieser Körper sind von zu großem Interesse, als dass wir sie nicht von Liebig's geschickter Hand ausgemittelt zu sehen hoffen dürften.

Bekanntlich zieht sich der Alkohol, beim Vermischen mit Wasser, allmählig immer mehr in seine höchste dem Verhältnisse der zugesetzten Wassermenge zusammen, und kommt dann zu einem Maximum, von dem aus die Zusammenzichung wieder geringer wird. Rudberg *) bat durch Versuche gesanden, dass dieses Maximum von Contraction bei einem Procentgehalt von Alkohol zwischen 53,9 und 54 eintrifft, und das das spec. Gewicht des Gemenges bei + 15° = 0,927 ist. Diess kommt mit dem Verhältnis überein, dass sich i Atom

Alkohol, Dichtigkeit

. 14.5 . .

[&]quot;) K. V. Acad. Handl. 1827. p. 1.

Alkohol mit 3 Atomen VVasser verbunden hat, und beträgt nach der Recknung 53,939 Volumtheile Alkohol auf 49,836 Volumtheile VVasser, die sich um 3,775 Volumtheile gerade zu 100 zusammengesogen haben.

Alkoholgehalt des VVeins.

Julia-Fontenelle *) hat eine große Ansahl von Destillations-Versuchen angestellt, um den Alkoholgehalt der französischen Weine su bestimmen; seine Resultate weichen sehr von den vor mehreren Jahren von Brande bekannt gemachten ab. Der stärkste war 20 jähriger Rivesaltes, der 23,4 Proc. 6 gradigen (d. i. von 49 Proc.) Branntwein gab. Im Allgemeinen enthielten die Weine der östlichen Byrenäen von 20 bis 23 Procent. Bordeauxweine dagegen und Graves, Hermitage, Champagner, Burgunder u. a. bei uns häufiger vorkommende variiren zwischen 12 und 16 Procent. Diese Gehalte an Spiritus scheinen jedoch gar zu niedrig ausgefallen zu sein, wenn anders nicht ein Missgriss in der Angabe von Fontenelle's Alcool à 19 degrès liegt.

Zusammensetzung des Alkohols.

Duflos **) hat verschiedene Untersuchungen über den Alkohol angestellt. Er fand seine Zusammensetzung durch Verbrennung mit Kupferoxyd ganz so, wie sie nach de Saussure's letzter, von Gay-Lussac berechneter Analyse schon lange angenommen war. Nachher untersuchte er die Wirkung der Schwefelsäure darauf. Diese Untersuchungen haben zum Endzweck zu zeigen, dass die Bildung der Weinschwefelsäure in keinem nothwendigen Zusammenhang mit der Aetherbildung steht, und dass sie beide, obgleich sie

Journ. de Ch. med. III. 332.

^{**)} Kastner's Archiv. XII. 129

beide in einem Gemische von Schwefelsäure und Alkohol' statt finden, von einander unabhängig sein können. Das Gemische von Schweselsäure und Alkohol, wovon gewöhnlich der Aether destillirt wird, gibt, wenn es nicht erwärmt wird, nur Weinschweselsäure und keinen Aether. Nach den Versuchen von Dusl'os entsteht die Weinschwefelsäure durch Wasserbildung, indem sich 1 Th. Schweselsäure in SH3, und ein anderer Theil in Weinschwefelsäure umwandelt, dadurch, dass sie, nach dem Verlust von Sauerstoff, aufnimmt, was nach der Wasserbildung vom Alkohol tibrig bleibt. Als er 4 Th. Schwefelsäure von 1,763 spec. Gew. (d. h. SH2) und 1 Th. wasserfreien Alkohol anwandte, erhielt er 11 Th. Schwefelsäure wieder. 21 Th. hatten sich in Weinschwefelsäure umgewandelt. Ein ähnlicher Versuch mit SH2 ist von Mosander angestellt worden, mit dem Erfolge, dass als Säure und Alkohol eiskalt und in so kleinen Portionen mit einander vermischt wurden, dass keine Erwärmung entstand, keine Weinschwefelsäure gebildet wurde, dass aber das Gemische viel von dieser Säure enthielt und sich bräunte, als es bis zu +90° erbitzt wurde. Duflos fand, dass SH3 keine Weinschwefelsäure hervorbringt. aber der Alkohol in einem seinen Strom in die bis zum Kochen erhitzte Säure geleitet wurde, so bildete sich Aether, schweslichte Säure und die Stoffe, welche die Säure schwätzen, aber keine Weinschweselsäure. Duflos berechnet, dass von 100 Th. Schwefelsäure (1,84 spec. Gew.), die mit 41,4 Th. wasserfreiem Alkohol vermischt werden, 88 Th. in Weinschwefelsäure, und 22 in wasserhaltigere Schwefelsäure verwandelt werden.

Diese Berechnung, die sich darauf gründet, dass der in der Weinschwefelsäure enthaltene Stoff Sauerstoff enthalte, kann nicht richtig sein. In dem Weinöl fand Duflos, gegen die Behauptung von Hennel (Jahresb. 1828. p. 276.), keine Schwefelsäure; er glaubt es aus O² C⁴ H⁵ zusammengesetzt. Wir werden weiter unten sehen, dass dem, nicht so ist.

Zusammensetzung 'des Alkohols, Aethers und VVeinöls.

Dumas und Boullay d. j. *) haben eine Untersuchung über die Zusammensetzung des Alkohols, Aethers und des VVeinöls angestellt, und scheinen diesen Gegenstand nun ganz in's Klare gebracht zu haben. Das Resultat ihrer Analyse vom Alkohol gab:

	Versucb.	Atome.	Rechnung.
Kohlenstoff	52,37	2 -	52,650
VV asserstoff	13,31	· . 6	12,896
Sauerstoff	34,71	. 1	34,454.

Dass der Wasserstossgehalt in etwas die Berechnung übersteigt, kommt von der Unmöglichkeit, bei den Versuchen alle Feuchtigkeit zu entsernen.

Die Analyse vom Aether gab folgendes Resultat:

•	Versuch.	Atome.	Rechnung.
Kohlenstoff	65,05	10	65,31
Wasserstoff	13,85	4	13,33
Sauerstoff	21,24	·1	21,36.

Hierdurch sind demnach die schon_längst von Gay-Lussac aus dem, mit den Resultaten von de Saussure's Versuchen verglichenen, specifischen Gewicht der Gase, gezogenen Schlüsse über die Zusammensetzung dieser Körper vollkommen bekräftigt.

^{*)} Annales de Ch. et de Ph. XXXVI. 294.

Das Weinel fanden sie aus 89 Th. Kohlenstoff und 11 Th. Wasserstoff susammengesetzt, was genau C2 H3 entspricht.

Die in der Weinschweselsäure enthaltene Sub- Zusammenstans ist Weinöl. Sie analysirten die weinschwe- setzpog der selsauren Salze von Baryt, Kupferoxyd und Bleioxyd; letzteres war jedoch ein saures Salz. Darans ergab es sich, dass die Weinschweselsäure aus S-1-2 C2 H3 oder aus 1 Atom Unterschwefelsäure und 2 Atomen Weinöl besteht; und in allen diesen Salzen waren 5 Atome Krystallwasser enthalten. Die Bildung des Weinöls bei der Aetherbereitung rührt von der Zersetzung der Weinschweselsäure in Schweselsäure, schweslichte Saure und Weinöl her. Hierbei entstand jedoch die Frage, ob nicht vielleicht auch die Weinschweselsäure aus 2 At. Schweselsäure und 2 At. ölbildendem Gas zusammengesetzt betrachtet werden könne; denn da die Saure nicht wasserfrei erbalten werden kann, und auch aus ihren Salzen sich das Wasser nicht, ohne anfangendes Erscheinen von Weinül, vollständig austreiben läßt, so enthält sie, wenn man ihr ein Atom Wasser solegt, die Bestandtheile in dem Verbältniss wie 2S+4CH2. Ohne sich für die eine oder die andere Ansicht entschieden zu erklären, scheinen sie doch die letztere als die wahrscheinlichste zu betrachten.

Dumas und Boullay haben diese Arbeit Aetherarten, fortgesetzt, und sie auch auf die Analyse derjeni- die Säuren enthalten; gen Aetherarten erstreckt, welche Säuren enthal- ihre Zusamten *); und obgleich diese Arbeit schon in das mensetzung. Jahr 1828 fällt, so glaubte ich doch diese ganze

^{*)} Ann. de Ch. et de Ph. XXXVII.-15.

interessante Reihe ihrer Untersuchungen über die Aetherarten, da sie mir noch vor dem Druck von diesem Theil des Jahresberichts bekannt wurden, schon hier auführen zu müssen.

Bekanntlich betrachteten Thénard, und nach ihm noch Andere, die Aetherarten mit Säuren als aus wasserfreier Säure und Alkohol zusammengesetzt. Aus Gründen, die ich im Th. III. meines Lehrbuchs der Chemie, p. 1035., entwickelte, und nach dem, was ich schon im vorigen Jahresbericht, pag. 275., anführte, hielt ich es für richtiger, diese Verbindungen als ans Aether und wasserhaltiger Säure zusammengesetzt zu hetrachten. Der Unterschied in dieset Ansicht besteht also hauptsächlich darin, dass nach der einen 1 Atom Wasser zum Aether gelegt wird, wodurch Alkohol entsteht, und nach der anderen 1 At. Wasser zur Säure, wodurch die Flüssigkeit folglich Aether enthielte, und dadurch die die Aetherarten characterisirenden Eigenschasten bekäme.

Dumas und Boullay haben gezeigt, dass dieses Atom Wasser, dessen ungleiche Position den Unterschied ausmachte, gar nicht in den Aetherarten enthalten ist, sondern dass, wenn eine solche Aetherart vermittelst einer alkalischen Auflösung in Alkohol und Säure zerlegt wird, der darin enthaltene Aether durch Ausnahme von einem Atom Wasser aus der alkalischen Auslösung in Alkohol verwandelt wird. Sie haben ausserdem 4 solcher Aetherarten verbrannt und ihre elementare Zusammensetzung bestimmt, wobei das Resultat vollkommen die oben angeführte Ansicht bestätigte.

Salpeteräther gab folgendes Resultat:

	Gefunden.	Atomensahl.	Berechnet.
Saverstoff	41,46	. 2 . 4	42,32
Wasserstoff	6,85	5 oder 10	. 6,60
Kohlenstoff	32,69	2: 4	32,35
Stiekstoff	19,00	1 - 2	18,73.

Diess stimmt vollkommen mit der Vorstellung überein, dass der Salpeteräther aus NO³+OC⁴H¹⁰, oder aus 1 Atom salpetrichter Säure und 1 Atom Aether zusammengesetzt ist. Das specifische Gewicht seines Gases fanden sie bei 0^m,76=2,627, was mit dem spec. Gewicht übereinstimmt, welches er haben muss, wenn sich ein Volum salpetrichte Säure und 1 Volum Aether ohne Condensation verbunden haben.

Essigäther war zusammengesetzt aus:

J	G'efunden.	Atomensahl	Berechnet.
Sauerstoff	36,426	1 4	36,00
Wasserstoff	8,755	4 oder 16	8,98
Kohlenstoff	54,820	2 8	55,02.

Diess stimmt völlig mit einem analogen Verhältnis wie bei dem Salpeteräther überein, und gibt die Formel O³ C⁴ H⁵ + O C⁴ H¹⁰, oder 1 At. wasserfreie Essigsäure und 1 At. Aether.

Beim VVägen des Essigäther-Gases ergab es sich, dass dieser Aether sehr lange noch Alkohol zurückbehält, und dass er, um davon ganz befreit zu werden, 12 bis 15 mal mit VVasser gewaschen, und darauf über Chlorcalcium destillirt werden muss; bei dieser Reinigung stieg das spec. Gewicht des Gases allmählig von 2,5 zu 3,06. Nimmt man an, dass sich die 7 einfachen Volumen zu einem einzigen Volum vereinigt haben, so wiegt das Gas dieses Aethers nach der Rechnung 3,0634.

Benzoëäther 'bestand aus:

	Gefunden.	Atomensahl.	Berechnet.
Sauerstoff	19,10	4	20,10
Wasserstoff	7,87	22	6,90
Kohlenstoff	73,32	19	73,00

was vollkommen mit einem Atom Benzoësäure und einem Atom Aether, = O³ C^{1,5} H¹² + O C⁴ H¹⁰, übereinkommt; und sein Gas wog 5,409 bei 0^m,76. Wenn sich die 45 einfachen Volumen zu 4 Volumen Aether condensirt haben, so wiegt sein Gas 5,45.

Um zu diesen Versuchen den Aether frei von Alkohol und Benzoësäure zu bekommen, wurde er in einem offenen Gefässe mit Bleioxyd gekocht, bis dass der Kochpunkt nicht höher stieg, was erst bei +209° der Fall war.

Oxaläther wurde von ihnen nach einer, von der gewöhnlichen etwas abweichenden, Methode bereitet; sie vermischten nämlich 2 Th. Kleesalz mit 1 Th. Schweselsäure und 1 Th. Alkohol, destillirten davon alle Flüssigkeit ab, gossen den Alkohol von dem zugleich übergegangenen Aether ab, cohoborbirten ihn noch einmal über die Masse in der Retorte, setzten hierauf noch eine Portion Alkohol zu, und erhielten so bei der dritten Destillation eine neue Portion Aether. Der Alkohol wurde davon abgegossen, der Aether zuerst mit VVasser geschüttelt, und darauf über Bleioxyd gekocht, bis der Kochpunkt unveränderlich blieb, was, zwischen + 183° und 184° eintras, worauf der Aether abgegossen und für sich destillirt wurde.

Seine Zusammensetzung war:

•	Gefanden.	Atomenzahl.	Berechnet
Sauerstoff	43,77 -	2 . 4	43,43
Wassersto	off 6,62	5 oder 10	6,77
Kohlenstof	f 49,61 -	3 6	49,80

was mit C⁰O⁰+O·C⁴H¹⁰ tibereinstimmt. Das spec. Gewicht seines Gases fanden sie bei O^m,76 = 5,087, und wenn sich die 10 einfachen Volume zu einem Volum Aether condensirt haben, so wiegt es 5,078.

Man kann also sagen, dass die Zusammensetzung dieser Aetherarten mit einer Gewissheit ausgemittelt worden ist, die wir gegenwärtig vollkommen nennen müssen.

Bei ihren Versuchen tiber die Zersetzung des Oxaläthers durch Alkali fanden sie, dass 100 Th. Aether 48,98 Th. Oxalsäure und 62,18 Th. Alkohol geben, was 11,16 mehr beträgt, als der Aether wog. Diese Gewichts-Vermehrung kommt natürlicherweise. von dem Wasser her, welches der Aether bei seiner Umwandelung in Alkohol aufnahm, dessen Menge nach der Rechnung 12,24 beträgt. Da bei einem solchen Versuch unmöglich ein Verlust vermieden werden kann, so kann man keine nähere Uebereinstimmung mit der Theorie erwarten.

Bei dem Versuche, in Oxaläther Ammoniakgas zu condensiren, erhielten sie nur halb so viel
Alkohol und ein eigenes Salz, welches sie untersuchten. Dasselbe ist schon vor ihnen von Bauh of beschrieben worden, mit dessen Arbeiten sie
unbekannt gewesen zu sein scheinen. Sie fanden,
daß dieses Salz Ammoniak enthält, in Verbindung
mit einer eigenen Säure, die in so fern mit der
Weinschwefelsäure Analogie hat, als sie aus 2
Atom. Oxalsäure und 4 Atom. ölbildendem Gase
besteht, und eben so viel Basis sättigt, wie ein
Atom reine Oxalsäure. Sie nennen dieselbe Weinoxalsäure (Acide oxalo-vinique), und sie entsteht
dadurch, daß bei der Vereinigung des Ammoniaks

mit dem Oxaläther dieser die Hälfte des Kohlenwasserstoffs, in Verbindung mit allem VVasser, als Alkohol, fahren läfst und die andere Hälfte in Verbindung mit der Säure zurückbehält, deren Zusammensetzung dann durch C+CH² repräsentirt werden kann. Die Zusammensetzung des Ammoniaksalzes läßt sich durch NH³+2CCH? ausdrücken, oder auch, wenn man diese Salze als Doppelsalze betrachtet, wie ich weiter unten zeigen werde, durch NH³C+CH²C.

Die Verfasser haben die Fortsetzung der Untersuchung über die Weinoxalsäure, ihre Eigenschaften und ihre übrigen Salze versprochen.

Nach dieser Exposition will ich nun noch einige Worte über die theoretischen Speculationen sagen, zu denen Dumas und Boullay durch diese Arbeit geleitet worden sind. Sie betrachten das ölbildende Gas als eine dem Ammoniak analoge Salzbasis, gerade so aus Kohlenstoff und Wasserstoff zusammengesetzt, wie es das Ammoniak aus Stickstoff und Wasserstoff sei. Der Aether ist ein Hydrat von dieser Basis, der Alkohol ein zweites Hydrat davon. Sie halten diese Basis sogar für ein ganz starkes Alkali, und sagen: "l'hydrogène bicarboné joue le rôle d'un alcali très puissant, doné d'une capacité de saturation égale à celle de l'ammoniaque, qui en offrirait peut-être la pluspart des réactions, s'il était, comme lui, soluble dans l'eau." Hieraus folgt also, dass die säurehaltigen Aetherarten Salze von diesem Alkali mit den darin enthaltenen Säuren sind, und wie die neutralen Ammonium-Salze ein Atom Wasser als nothwendigen Bestandtheil enthalten, Die weinschwefelsauren und weinoxal-

sauren Salze sind dann als Doppelsalze von derselben Basis und einer zweiten Salzbasis mit Schwefelsäure und Oxalsäure zu betrachten. Sie · glauben diese Ansicht durch Chevreul's Untersuchung einiger Fettarten bekräftigt, wie z. B. des Wallraths, das von Alkali in fette Säuren und Aethal zerlegt wird, welches letztere sie als eine von den Säuren geschiedene Basis betrachten, die hauptsächlich aus Kohlenwasserstoff bestehe, der im Augenblicke der Abscheidung Wasser aufgenommen habe, in Folge dessen sie auch Fett und fette Oele als den Aetherarten und Salzen analog ansehen. Im Verfolge dieser Betrachtungen kommen sie zur Zusammensetzung des Zuckers, und zeigen dabei, dass die Analysen vom Rohrzucker mit der Ausicht übereinstimmen, dass er aus zwei Atomen Kohlensäure und einem Atom Aether, =OC4H10+2CO2, bestehe, was sich mit dem Gewicht von blos 1 Atom Wasserstoff von dem Resultate meiner Analyse von diesem Zucker unterscheidet *); die Analysen vom Traubenzucker dagegen stimmen mit einer Verbindung von einem Atom Kohlensäure und einem Atom Alkohol, oder OC2 H6+CQ2, überein, wodurch diese Zuckerarten bei der Gährung auf die Weise in Kohlensäure und Alkohol zerlegt werden, dass der Traubenzucker blos in seine Bestandtheile zerlegt wird, der Aether des Rohrzuckers aber, um sich in Al-

^{*)} Diese Analyse gab 100+12C+21H, was die doppelte Atomenzahl von den Atomen in der vorhergehenden Formel ist, nach welcher die des Wasserstoffs nur zu 20 Atomen hätte ausfallen müssen, eine Abweichung, die jedoch nicht ganz in der Gränze der Beobachtungsschler liegt, da sie bis zu 7 Procent vom Gewicht des Zukkers geht.

kohol zu verwandeln, ein Atom Wasser aus der Flüssigkeit aufnimmt. Die Verfasser haben sich vorgenommen, durch directe Versuche über die Gährung und ihre Producte hiertiber weiteren Aufschluß zu bekommen.

Diese Ansichten sind von sehr großem Interesse, und können zu sehr unerwarteten Entwikkelungen in der Zusammensetzung der organischen Natur führen; aber man darf sie für nichts anderes halten, als für einen Versuch, die gegenseitigen Proportionen der Elemente, durch Association zu den Formeln anderer, wohl bekannter Zusammensetzungen, anschaulich und für das Gedächtnis erleichternd zu machen. Wenn diese Ansicht in die Philosophie der Wissenschaft übergeht, wenn man annimmt, dass Aether, Oele, Zucker, Salze von Säuren mit Kohlenwasserstoff sind, so würde man in der Wissenschaft allzu beschränkte Ansichten einführen, die, wenn auch von gewissen Fällen gerechtfertigt, unmöglich für alle gelten können. Diese Art von Vergleichangen binken, wie man zu sagen pflegt, wie alle übrigen Vergleichungen, und sie sind nahe verwandt mit den oben angeführten Ideen und Ansichten von Boullay über die Haloïdsalse, nach denen Kochsalz und Natron analog sein sollen, weil jedes eine Verbindung von Natrium mit nur einem electronegativen Körper ist. Wenn die Eigenschaften der Verbindungen nichts gelten, oder bei den Zusammenstellungen, die man zur Abhandlung der Wissenschaft macht, und bei den Analogien, die man für die Benennungen wählt, nicht in Betracht kommen, sondern Alles sich ausschliesslich nach Zusammensetzungs-Formeln richten soll, so hat es mit der Philosophie der Wis-

senschaft ein Ende; die Anwendung eines solchen Grandsatzes auf das Studium der organischen Chemie würde zuletzt bis auf Absurdität führen. Für eine solche würde ich es halten, wenn man, wie es Dumas und Boullay versucht haben, Benennungen einführen wollte, die auf eine solche Vorstellungsweise von der Zusammensetzung gegründet wären, und man z. B. den Oxaläther Oxalate d'hydrogène bicarboné hydraté, den Traubensucker Bicarbonate d'hydrogène bicarboné bihydraté nennen wollte. Wenn man diese Zusammensetzungen näher betrachtet, so findet man, dass sie sich noch nach anderen analogen Ausdrücken bezeichnen lassen, die durch die Auflösung der Zusammensetzung unter anderen Umständen gerechtfertigt werden; denn wenn auch die Zerstörung des Traubenzuckers durch die Gährung die hier angesührte Nomenclatur rechtsertigt, so kann man sich ibn doch als aus 1 At. Oxalsäure und 1 At. einer Basis zusammengesetzt vorstellen, die aus C+6H (=C+CH6) besteht, so dass Salpetersäure, wenn sie den Zucker zerstört, sich der Basis bemächtigt und sie zerstört, die Oxalsäure aber frei zurücklässt; aber man könnte auch behaupten, dieser Zucker sei aus CH++2GO+OH2 oder aus 1 Atom Kohlenwasserstoff im Minimum, 2 At. Kohlenoxyd und 1 At. Krystallwasser zusammengesetzt, welche Bestandsheile, wenigstens zum Theil, bei der Destillation daraus erhalten werden. - Bekanntlich wird dieser Zucker beim Kochen mit einer Salzbase, und selbst einer so schwachen wie Bleioxyd, zersetzt und braun, wenn die Basis im Ucberschuss vorhanden ist. Warum wird hier sowohl Säure als Base zersetzt, ungeachtet sie jede für

sich dadurch nicht zerstört werden? Auf der andern Seite aber vereinigen sich Säure und Base als Ganzes, wie ein electronegativer Körper mit einer gewissen Portion einer stärkeren Salzbase, was wohl nicht mit der Natur eines Salzes übereinstimmt.

Oelbildendes Gas, sagen Dumas und Boullay, ist ein starkes Alkali, wiewohl die Reactionen eines solchen wahrscheinlich deshalb fehlen, weil es unlöslich ist; aber seine Hydrate, Alkohol und Aether, sind ja auflöslich, und reagiren dennoch eben so wenig alkalisch, als sie basische 4 Eigenschaften zeigen; wie es doch sonst immer mit den Hydraten der Basen der Fall ist. Ihre unter gewissen Umständen vor sich gehenden Verbindungen mit Säuren haben keine Aehnlichkeit mit Salzen, tauschen ihre Bestandtheile nicht mit anderen Salzen aus, wie es geschehen müsste, wenn sie ihrer inneren Zusammensetzung nach auf die Art, wie die Bestandtheile der Salze, combinirt wären; und diess alles scheint daraus zu folgen, dass ölbildendes Gas keine Salzbasis ist, und Alkohol und Aether keine Hydrate davon, obgleich die elementare Zusammensetzung derselben durch eine solche Annahme versinnlicht werden kann. Die stärkeren Säuren geben keine Salze mit dieser Basis, d. h. bilden keine Verbindungen von Aether mit wasserfreier Säure; ein, Umstand, der nothwendig folgen müsste, wenn der Aether das Hydrat von einem starken Alkali wäre. Dass z. B. die Weinschweselsäure nicht eine solche Verbindung vorstellen kann, geht daraus hervor, dass ausser dem Oxaläther noch eine Weinoxalsäure besteht.

Mit diesen Anmerkungen wollte ich keines-

wegs den großen wissenschaftlichen Werth bestreiten, den die Speculationen von Dumas und Boullay stir die Chemie als Wissenschaft haben; ich wollte nur zeigen, dass die Resultate, zu denen sie gelangt sind, nie etwas Anderes, als Symbole der Zusammensetzung, die das Auffassen und Behalten derselben erleichtern, und dadurch sehr großen praktischen Werth haben, werden dürsen, dass man sie aber nicht von der Seite betrachten müsse, als ob sie das wirkliche Zusammensetzungs-Verbältnis darstellten.

Henry d. ä. *), hat eine große Anzahl von Verhalten der Versuchen über das Verhalten der Aetherarten zu Aether zu anderen Körverschiedenen Metallen und oxydirten Körpern angestellt, und daraus folgende Resultate gezogen: das leicht oxydirbare Metalle und stark basische Metalloxyde in Schwefeläther die Entstehung von essigsauren Salzen veranlassen, deren Essigsäure Henry jedoch von einer kleinen Menge Essigäther ableitet, der nach ihm immer darin enthalten sein soll. Die Beobachtung, dass Aether, welcher das Lackmuspapier nicht röthet, bei Aufbewahrung in Berührung mit der Lust, die Eigenschaft, das Lackmus zu röthen, bekomme, und Essigsäure enthalte, leitet er ebenfalls von diesem Essigäther ab. Aus dem, was wir über die Zusammensetzung des Aethers wissen, ist es jedoch ganz klar, dass durch Sauerstoff-Absorption aus der Luft, sich aus 1 At. Aether 1 At. Essigsäure und 2 At. Wasser bilden, indem 4 At. Sauerstoff aufgenommen werden, wovon die eine Hälfte in der Essigsäure bleibt, und die andere mit dem übrigen Wasserstoff des Acthers Wasser bildet.

pern.

^{*)} Journ. de Pharm. XIII. 118.

Salpeter- und Essigäther werden bei gewöhnlicher Lust-Temperatur von einer Menge von Körpern leicht zersetzt, indem salpetrichtsaure und essigsaure Salze nad Alkohol entstehen, in welchem letzteren jene aufgelöst sind. Chlorwasserstoffather dagegen scheint mehr, als die vorhergehenden, der Zersetzung zu widerstehen.

Bromwasserstoffäther.

Serullas *) bat einen Bromwasserstossäther dargestellt. Man erhält ihn, wenn 40 Th. Alkohol von 0,83 in einer Retorte mit 1 Th. Phosphor und 6 bis 7 Th. Brom vermischt werden; das Brom vereinigt sich sogleich mit dem Phosphor, und bei der Destillation geht Alkohol und Bromwasserstoffäther über, welcher letzterer aus dem Destillat durch Wasser gefällt wird. Er ist farblos, klar, schwerer als Wasser, riecht ätherartig, schmeckt brennend, ist sehr flüchtig, und färbt sich nicht beim Zutritt der Luft.

Producte der Fäulnis. Ammoniakstickstofffreien Pflanzenstoffen.

Collard de Martigny **) bat gezeigt, das, gleich wie sich bei der Oxydation unorganischer bildung von Körper in der Lust Ammoniak bildet (siehe oben p. 115.), diess auch mit organischen Substanzen der Fall ist; als er z. B. eine von fremden Einmischungen freie Stärke als Kleister in einem verschlossenen Raum der Einwirkung der Luft aussetzte, fand er, dass ein darüber gehängtes rothes Lackmuspapier blau wurde und die Masse Ammoniak enthielt. Dasselbe geschah auch mit Heu; was aber nicht so beweisend ist. da das Heu stickstoffhaltige Bestandtheile enthält. sucht er zu zeigen, dass sich das Ammoniak, durch eine solche Ursache gebildet, in der Lust

^{*)} Annal. de Ch. et. Ph. XXXIV. 99.

^{**)} Journ. de Ch. med. III. 517.

und im Regenwasser befinde, und in Salpetersäure zersetzt werden könne, und dass der durch Ammoniakbildung einmal aus der Lust genommene Stickstoff nachher dadorch in Pslanzen tibergehe, dass das Ammoniak zersetzt werde.

Braconnot*) bat ein vermodertes Getreide Vermodertes untersucht, das sich seit einer unbekannten Reihe von Jahren in einem unterirdischen, von allen Seiten verschlossenen Gewölbe befunden hatte. das durch Zufall geöffnet worde. Man kann dieses vermoderte Getreide als das reinste Product der Zerstörung von Pflanzenstoffen durch Vermoderung, das jemals von einem Chemiker untersucht worden ist, betrachten. Es bestand aus Moder (Ulmin) 26,5, Moderkalk (Ulmate de chaux), verunreinigt durch phosphossauren Kalk und Eisenoxyd 42,0, einer kohligen Substanz (gewöhnlicher Moderkohle) 30,0, Salzen (Chlorka-Liom, Chlorcalcium, salpetersaurem Kali, salpetersaurem Kalk) und einer fettartigen Materie, zusammen 1.5.

Zenneck **) hat einige Anmerkungen in Beziehung auf Sprengel's Abhandlung über die sogenannte Humussäure (Moder, Humus, Ulmin) mitgethelt, worin er im Ganzen die Ansicht von Sprengel bestätigt. Er fand z. B., dass 100 Th. trockner Moder, den er ein Hydrat nennt, 92,3 Procent Wasser enthalten. Bei Behandlung des ausgetrockneten mit absolutem Alkohol, so lange als dieser noch etwas auflöste, verlor er 1 an Gewicht. Die Lösung röthete das Lackmuspapier. Beim Kochen des Rückstandes mit Wasser ver-

Moder.

[&]quot;) Annal. de Ch. et de Ph. XXXV. 262.

[&]quot;) Kastner's Archiv. XII. 408:

lop dieser noch 3, röthete aber Lackmus nicht mehr, wiewohl er sich mit Alkali vereinigte. sübrt an, dass der Moder den Gyps zersetze und Moderkalk bilde, was er daraus schliefst, dass der Gyps gefärbt werde, wobei er aber nicht zeigte, dass Schwefelsäure frei wird.

Um reinen Moder zu erhalten, wird Torfpulver mit Salssäure behandelt, um die Basen auszuziehen; der unaufgelöste Rückstand wird ausgewaschen, mit Ammoniak behandelt und durch ein Gemenge von Schwefelsäure und Salzsäure gefällt und damit der Niederschlag digerirt. Dadurch bekam er ihn so rein, dass er nach dem Verbrennen nicht mehr als 3 Procent Asche von Erden zurückließ. Da die Moderverbindungen von Talkerde und Thonerde, nach Sprengel, nicht mehr als 6,5 und 8,8 Procent Base enthalten, so scheint Zenneck's Reinigungsmethode nicht zu empfehlen zu sein.

Zerstorungs-Producte durch

Bull *) hat den Vorschlag gemacht, bei der Meilerverkohlung allen Gestiebe-Abfall, so weit Verbrennen. er hinreicht, dazu anzuwenden, um damit die beim Verkohlung. Zusammenstellen des Holzes bleibenden Zwischenräume auszufüllen, so aber, dass noch Zug genug som Brennen übrig bleibe. Man erhält dabei dichte und harte Kohlen, die unter den für ein gutes Product, günstigsten Umständen verkohlt worden sind. Das Gestiebe wird dabei verbrannt, und das Holz durch die davon entwickelte Hitze verkohlt.

Holssäure.

Für die Redaction der organischen Chemie meines Lehrbuchs, die mich bisher beschäftigte, habe ich einige Versuche über die Natur der Holz-

^{*)} Annales de Ch. et de Ph. XXXIV. 221.

säure und des dieselbe begleitenden Peches oder Brandbarzes angestellt. Wiewohl die Ergebnisse dieser Versuche ausführlich in den Th. III. dieses Lehrbuchs aufgenommen sind, so erlaube ich mir doch, hier noch einiges in der Kürze darüber anzuführen. Die Holzsäure ist eine wässrige Auflösung von Essigsäure, Brandöl (so menne ich das reine Oel im brenzlichen Oel), Brandharz (das Harz, welches, im Brandöl aufgelöst, die zähen brenzlichen Oele bildet), und einem, so viel mir bekannt ist, früher in dieser Flüssigkeit nicht bemerkten Extractivstoss, den ich Brandextract mennen will, und der einen ganz bedeutenden Theil der in der Holzsäure entbaltenen fremden Stoffe ausmacht. Braconnot hat dieselbe Substanz im Russ gefunden, und diess veranlasste mich, sie auch in der Holzsäure aufzusnchen. Durch Kochen der Holzsäure mit überschüssigem Kalkbydrat kann man den bedeutendsten Theil vom Brandöl und Brandharz entfernen, das Extract aber bleibt surück und ist von allen am schwersten abzuscheiden. Dieses Extract erhält man, wenn man die Holzsäure genau mit Ammomiak oder Bleioxyd sättigt und durch Bleizucker fällt, wodorch das Brandharz mit dem Bleioxyd abgeschieden wird. Das tiberschüssige Bleisalz wird durch Schwefelwasserstoffgas zersetzt, die Flüssigkeit filtrirt und zur Consistenz von Extract abgedampst, welches dann den vegetabilischen Extracten völlig ähnlich ist., Durch Alkohol wird es in einen darin unlöslichen und einen auflöslichen Theil zersetzt, welcher letztere das Meiste ausmacht. Seine Auflösung wird von Galläpfelinfusion niedergeschlagen, aber der Niederschlag wird von freier Säure aufgelöst; er wird durch Bleiessig, aber nur höchst unbedeutend durch Quecksilberchlorid gefällt. VVird er mit Kalkhydrat vermischt und so lange damit digerirt, als sich noch
Ammoniak (von zurückgebliehenem essigsauren
Ammoniak) entwickelt, darauf eingetrocknet und
destillirt, so liefert er eine farblose Flüssigkeit,
die kohlensaures Ammoniak und ein brenzliches
Oel enthält. Diese Substanz enthält also Stickstoff. Dieser läßt sich aber nicht entdecken,
wenn man das Extract ohne vorhergegangene Behandlung mit Kalk destillirt; man erhält dann eine
saure Flüssigkeit, worin Kalk wenig Ammoniak
verväth.

Das bei Bereitung der Holzsäure erhaltene weiche, pechartige Harz ist eine Verbindung von Essigsäure mit Brandöl und einer Substanz, die entweder die Natur eines Harzes hat, oder sie erst durch die Vereinigung mit der Säure bekommt.

Beim Auflösen dieses Harzes in Alkohol bleibt ein braunes, fein vertheiltes Pulver zurück, das nach dem Auswaschen leberbraun, erdförmig ist, und von Wasser, Aether und Essigsäure, selbst der concentrirtesten, nicht auflöst. Auf Lackmuspapier reagirt es nicht sauer, und wird selbst im Kochen nicht von kohlensauren Alkalien oder von kaustischem Ammoniak aufgelöst, löst sich aber mit schwarzer Farbe in kaustischem Kali auf; wird die gesättigte Auflösung abgedampft, so ist die erhaltene Verbindung nicht von Moderkali zu unterscheiden. In Wasser aufgelöst, wird sie von Säuren niedergeschlagen, und der Niederschlag gleicht so sehr dem Moder, dass man ihn wohl für solchen halten kann. In diesem Zustand wird er nur bei langem Kochen und in nur geringer Menge von Wasser aufgelöst; er röthet Lackmuspapier, ohne von der sum Niederschlagen angewandten Säure zu enthalten (denn wird seine Verbindung mit Natron durch Glühen zerstört, so findet man, wenn man mit Salzsäure gefällt hatte, in dem Rückstand kein Chlor). Das einzige Verbältnis, worin er sich vom Moder unterscheidet, ist, dass seine Verbindung mit Ammoniak beim Abdampsen zersetzt wird, so das sie sich nicht mehr in Wasser anslöst. Die bei seiner trockmen Destillation zurückbleibende Kohle brennt wie Zunder, wenn man sie an einem Punkt anztindet, und überkleidet sich in einer neutralen Silberauflösung nach wenigen Minuten, und selbst im Dunkeln, mit metallischem Silber.

Selbst das, in Alkohol gelöste Harz scheint eine Substanz zu sein, die von ungleichen Reagentien verschieden zersetzt wird. Aether zerlegt dasselbe in ein auf Wasser schwimmendes, und ein darin untersinkendes Harz, wenn der Aethervon ihrer gemeinschaftlichen, auf Wasser schwimmenden Auflösung abdestillirt wird; der Aether scheidet dabei ein darin unlösliches Hars und eine: Portion, wahrscheinlich neugebildeten Moders ab. Natron zerlegt jenes Hars in drei verschiedene, harzartige Stoffe, worüber ich weiter nichts anführen will. - Durch wiederholtes Kochen: mit Wasser verliert dieses Harz seine Harzigkeit, seine saure Reaction und seine Auflöslichkeit in Alkohol, und verwandelt sich in dieselbe moderartige Substanz, deren ich eben erwähnte. Diess ist jedoch lange vor mir von Gollin beobachtet worden, der jedoch den ungelösten Rückstand Was dabei das Wasnicht näher untersuchte. ser auflöst, ist Harz, auflöslich geworden durch die Essigsäure, die aus dem Ungelösten ausgezogen wird; beim Abdampsen dieser Auslösung bekommt man eine saure, der Holzsäure gans ähnliche Flüssigkeit, das Extract ausgenommen; nach der Concentration der Flüssigkeit, kann man Essigsäure davon abdestilliren, worauf das zurückbleibende Harz nur in so fern in Wasser auflöslich ist, als durch eine ähnlich beschaffene Zersetzung Moder abgeschieden und eine saure Auflösung gebildet wird. Aus diesem harzartigen Körper lässt sich die Essigsäure nicht durch Basen abscheiden, weil das Harz oder der Moder mit in die Verbindung übergeht, und nur durch Kochen mit Wasser lässt sich eine solche Zerlegung bewirken. Wird der erhaltene Moder, noch ebe er durch längeres Kochen seine harzige Natur gänzlich verloren hat (was allmählig vor sich geht) mit concentrirter Essigsäure übergossen, so vereinigen sie sich zu einer pechartigen Substanz, . > von schwachem Bestande, da die Essigsäure davon abdunstet und den Moder erdförmig zurücklässt, während dagegen das Brandbarz vor dem Kochen mit Wasser seine Eigenschaften nicht verliert, wenn man es der Luft aussetzt.

Brandöl und Brandbarz

Verbindung von ganz analoger Natur, wie die natürlichen Balsame. Es ist eine Auflösung eines Brandharzes in Brandöl, die sich durch Destillation mit Wasser trennen lassen. Die auf dem Wasser zurückbleibenden Brandharze sind von ganz verschiedenartiger Natur, je nachdem sich bei der trocknen Destillation Essigsäure entwickelt oder nicht. Die ersteren können saure Brandharze genannt werden, und gleichen, so lange sie nicht durch Kochen ihre Säure verloren haben, in ihrem Verhalten zu Alkohol und Alkalien den gewöhnlichen

chen Pflanzenharzen; die anderen dagegen, oder die nicht saufen Brandharze, sind meist weich (wiewohl geruchlos), höchst unbedeutend in Alkobol löslich, mehr in Aether, und am besten in flüchtigen und fetten Oelen, und verbinden sich wenig oder nicht mit kaustischen Alkalien.

Es sind folgende Analysen von Pflanzenstof-Pflanzenanasen und ganzen Pflanzen angestellt worden:

Analyse vom Opium, von Geiger 1) und von Hennel²). Letzterer gibt an, von türkischem Opium 0,07, und von in England gewonnenem 0,05 Morphin erhalten zu haben. Ein ähnliches Resultat hatte man auch in Paris mit dem in Frankreich gewonnenen Opium bekommen. Stolze 3), Analyse vom Copaivabalsam (52,75 trocknes Harz, 45,6 flüchtiges Oel, 1,7 weiches, braunes Harz'). Leon Mayer 4), Analyse der Malvenwurzel. Bley 5), die Wurzel von Pimpinella Saxifraga. Dulong d'Astafort 6) und Folki 7), die Wurzel von Polygala virginiana. Brandes 8), Cortex Copalesiae. Gautier 9), Epidermis corticis Betulae. Derselbe 10), die Stengel (?) vom Mandelbaum. George 11), das Holz von Morus Tinctoria. Morin 12), Centau-/ rea benedicta. Cadet Gassicourt 18), die Blätter von Diosma crenata (Buchu leaves). Petit 14), Papaver orientale. Dublanc 15), das Extract von

¹⁾ Bullet univers. Sc. med. 1827. 311. 2) A. a. O. 311. 3) A. a. O. März. 307. 4) A. a. O. 306. 5) A. a. O. Juli. 312. 6) Journ. de Pharm. XIII. 567. 7) Journ. de Ch. med, III. 600. 8.) Journ. de Pharm. XIII. 367. 9) A. z. O. 545. 10) A. a. O. 548. 11) Phil. Mag. and Ann. of Phil. I. 55. 12) Journ. de Ch. med. III. 105. 13) Journ. de Pharm. XIII. 106. 14) A. a. O. 170. 15) Journ, de Ch. med. III. 1.

in Frankreich gewachsenem Papaver sommiserum.
Braconnot 1), Erhsen und Bohnen. Payen 2),
Melonen. VV ackenroder 3), Semina Cinae.
Buchner 4), den Inhalt der Cocusnus.

¹⁾ Annal. de Ch. et de Ph. XXXIV. 76. 2) Journ. de Ch. med. I. 15. 3) Kastner's Archiv. XI. 78. 4) Repert. f. d Pharm. XXVI. 337.

Thierchemic.

Nach einer Untersuchung von Lassaigne *) Flüssigkeit hat die Flüssigkeit aus dem Riickenmarkscanal die- im Rückenselbe Zusammensetzung, wie das Gehirnwasser.

Spurgin **) hat eine ausführliche Abhandlung über das Blut in chemischer und physiologischer Hinsicht geliefert; da sie aber keine neue Thatsachen enthält, so glaube ich sie, als eine interessante Zusammenstellung des schon bekannten, nur anführen zu müssen.

Orfila ***) hat eine ausstihrliche Untersuchung angestellt, wie Blutflecken von anderen rothen Flecken, sowohl auf Stahl als auf Leinenseug, zu unterscheiden sind; ein Umstand, der in medicolegaler Hinsicht von großer Wichtigkeit ist. a) Auf Stahl. Ein Blutslecken von wenigem Blut ist hellroth, von mehr Blut dunkelroth oder braun. Bei einer Temperatur von +28° bis 30° löst sich das Blut in Gestalt von Schuppen von Stahl ab und hinterlässt das Metall rein. Erhitzen in einer unten zugeschmolzehen Glasröhre geben diese Schuppen Ammoniak, wodurch ein ge-röthetes Lackmuspapier blau wird. Wird der befleckte Stahl rubig in destillirtes Wasser gestellt,

^{*)} Journ. de Ch. med. III. 10.

^{••)} Phil. Mag. and Ann. of Phil. I. 199. 370. 418. II. 139. 189. 147.

^{•••)} Journ. de Ch. med. III., 365.

so senkt sich eine Auflösung vom rothen Farbstoff langsam zu Boden, und auf der Stelle des Fleckens bleiben röthliche Fasern von Faserstoff zurück. Wird das obenstehende klare Wasser abgegossen, bevor das Eisen zu rosten anfängt, und die untere concentrirte Auslösung in einem kleinen Glase erbitzt, so coagulirt sie. Chlor färbt dieselbe zuerst grün, dann wird sie davon gebleicht und zuletzt opalisirend. Wie wir oben, p. 115, gesehen haben, gibt Rost bei der Destillation ebenfalls Ammoniak; daher lässt sich aus der blosen Entwickelung von Ammoniak nichts schliessen. b) Auf Zeugen. Die Blutslecken werden ausgeschnitten und in destillirtes Wasser gehängt. Der Farbstoff löst sich auf und flieset zu Boden; auf dem Zeuge bleiben Fasern von Faserstoff, die sich mit dem Nagel leicht ablösen. Ist aber der Blutslecken durch Einsaugung entstanden, so enthält er selten Faserstoff, man hat dann nur die Auflösung des Farbstoffs zu untersuchen. sichtlich des Näheren verweise ich übrigens auf die Abhandlung. Dulong hatte vermuthet, Blut könne vielleicht auch an den Blutkügelchen unter dem Microscop erkannt werden, wodurch sich vielleicht finden liesse, von welchem Thiere das Blut herrühre, allein Orfila hat diese Vermuthung nicht bestätigt gefunden *).

Im Zusammenhang hiermit ist noch zu bemerken, dass Orfila auch die Kennzeichen sür
Flecken von Liquor spermaticus, in gerichtlich
medicinischer Hinsicht, angegeben hat **).

Blut in der Gelbsucht. Collard de Martigny ***) hat das Blut eines Gelbsüchtigen untersucht, und darin, außer

^{*)} A. a. O. III. 434. **) A. a. O. p. 460. ***.) 423.

den gewöhnlichen Bestandtheilen und dem gelben Farbstoff der Galle, ein krystallisirbares, in Alkohol lösliches Fett gefunden.

Eine Concretion aus der Vena poplitea eines Venen-Conalten Mannes bestand, nach Lassaigne *), hauptsächlich aus Faserstoff.

Von der Arbeit über den Verdanungs-Prozess; Verrichtunvon Tiedemann wird L. Gmelin, die ich im gen der Galle. leuten Jahresh. anzeigte, ist seitdem der zweite Theil erschienen; det die Fortsetzung dieser für die Physiologie 280 ausgezeichnet wichtigen Untersochungen enthält Dieser Theil ist zwar mehr rein physiologisch; allein es ist schwer zu sagen, wo das Chemische aufhört und das Physiologische anfängt, keines kannudas andere entbehren. In Folge der Forschungen älterer Physiologen nahmen wir an, dass die Galle eine sehr wichtige chemische Verrichtung im Darmcanal habe, ohne welche kein Chylas entstehen könne; man glaubte nämlich, dass nach der Vermischung der Galle mit dem Chymus ein: Niederschlag, entstehe, und die Masse sich in einen löslichen Theil, den Chylns, der von den Saugadern absorbirt wirde, und einen unlöslichen scheide, der die Basis der Excremente ausmache, und nach der Aussaugung des. Chylus aus dem Körper geschasst werde. Die von Tiedemann und Gmelin an mehreren lebenden Thieren angestellten Versuche, die Gallengänge zu unterbinden, beweisen, dass der Chylisications-Prozess ohne Mitwirkung der Galle vollkommen von statten gehe, dass also unsere frü here Ansicht davon gans unrichtig war. De hauptsächliche Unterschied, der durch die Abwe

^{*)} A. a. O. p. 157.

senheit der Galle bewirkt wird, besteht darin, dass die Excremente, indem sie nicht mehr von der Galle gefärbt sind, weist werden, und sugleich dicker und trockner, was von der doppelten Ursache herzurühren scheint, dass sie nicht von der Galle, als einer Flüssigkeit, verdünnt werden, und dass die Thätigkeit der inneren Darmhaut durch den aufhörenden Reis der Gelle vermindert wird; auch fallen die Erscheinungen von Fäulnis in den Contentis des Darmcanals in diesem Falle anders und gewöhnlich größer aus, was ebenfalls eine Folge von dem Mangel der Galle su sein scheint - Ob die Galle bei dem Digestions-Prozess eine positive Rolle spiele, liess sich nieht mit Sichenheit ausmitteln; so viel fanden indess die Verfasser, dass gewisse derjenigen Producte, die man bei der Analyse aus der Galle erhält, in den Excrementen nicht wieder gefonden worden, nämlich: Picromel, Osmazom, der gliadinartige Stoff und, die Cholsäure; da man dieselben aber auch nicht durch Prozesse bekommt, die nach einem anderen, als dem von L. Gmelin besolgten Plane angestellt worden sind, so beweist diess nicht, das jene Stosse wieder, durch die Saugadern in die Circulation gebracht werden, somal da man sie im Blute eben so wenig wiederfindet, und man kann daher die Zersetsung der Galle in dem Darmcanal als einen Process betrachten, wobei jene Stoffe nicht abgeschieden werden. Nach allen diesen Betrachtungen bleibt also nur noch übrig, die Galle als eine Excretion zu betrachten, wobei sich keine anderweitige Verrichtung der Galle, als die Contenta zu verdännen und die Gefässe und Muskelfasern des Darmcanals zu größerer Wirksamkeit zu reizen, entdecken läßt.

Nach diesen Ansichten haben sie sich bemüht, die Leber als ein Excretionsorgan darzustellen, welches dem Blute brennbare Bestandtheile entizieht; ähnlich den Lungen, wo jene aber verbraunt werden; und diese Ansicht haben sie durch Beob. achtungen aus der vergleichenden Anatomie unterstützt, nach denen weniger vollkommen entwickelte Respirationsorgane mit stärker entwickelten Gallenbildungsorganen verbunden sind. Wie wohl diese Ansichten für die Physiologie von grofrem und wesentlichem Interesse sind, so kann ich dabei doch nicht den bedeutenden Unterschied unbemerkt lassen, der zwischen den Functionen der Lunge und der Leber statt findet, dass nämlich in der ersteren das Blut Kohlenstoff und Wasserstoff verliert und Sauerstoff aufnimmt, ohne deshalb aufsuhören Blut zu sein, und ohne aus der Circulation zu treten, während dagegen die von der Leber bewirkte Art von Absonderung darin besteht, dass der Theil der Blutmasse, der in die Pfortader eingeht, aus der Circulation tritt, and gänzlich in Galle verwandelt wird.

Um diese Untersuchungen zu vervollkomm-Chylus, soine nen, war es auch nöthig, die Beschassenbeit der Zusammen-Finseigkeiten der Saugadern im Darmcanal, bei verschiedenen Thierarten, verschiedenen Nahrungsmitteln, und mit und ohne Gegenwart der Galle, zu zeigen. Diese mühsamen Versuche führten zu sehr aufklärenden Resultaten, wovon vieles, was wir früher als ziemlich wohl erwiesen hielten. für weniger richtig befonden wurde. So fanden sie, dass der im Chylus enthaltene Farbstoss und Faserstoff nicht im Darmcanal gebildet, sondern demselben von den Sangadern aus der von ihnen aufgenommenen Flüssigkeit beigemischt werden, nach-

dem diese letztere durch die vielen Dritsen gegangen ist, in die sich die Sangadern verbreiten; ihre Menge ist bei Thieren, die gefastet haben, oder in der Flüssigkeit der Sangadern des Beckens, wo die Menge von aufgesogenem Chylus geringer ist, relativ größer. Es ist also ziemlich klar, daß diese Bestandtheile des Blutes, die dem Eiweiß sonst so ähnlich sind, aus diesem erst nach dem Eintritt in die Adern gebildet werden. Dagegen ist das Eiweiß offenbar ein Product vom Digestionsprozeß, und seine Menge vermehrt sich in demselben Verhältniß, wie die der Nahrungsmittel.

Die weisse Farbe, d. h. das milchartige Aussehen des Chylus, von dem Fourcroy annahm, es rühre von Farbstoff her, der das Eisen als Oxydul enthalte, besteht in nichts Anderem, als in Fettkügelchen, welche im Chylus in einer emulsionsartigen Auflösung gehalten werden, und die beim Gerinnen des Chylus großentheils im Serum bleiben, aus dem das Fett wie eine Art von Rahm aufschwimmt, und aus dem es durch alkoholfreien Aether ausgezogen werden kann. Dieses Fett kommt, großentheils unverändert, aus den Nahrungsmitteln, so dass, wenn diese Butter enthielten, der Chylus dann besonders reich an Fett ist. Die Unterbindung des Gallenganges macht keinen wesentlichen Unterschied in der Beschaffenheit des absorbirten Chylus, ausgenommen etwa, dass derselbe bei einigen Versuchen weniger reich an Fettkügelchen gefunden wurde, was aber leicht nur eine Folge von dem krankhaften inslammatorischen Zustand sein kann, den die Unterbindung an sich schon beim Thiere hervorbrachte.

Bei der chemischen Analyse fand man im

Chylns Eineiss, als Haupthestandtheil, die beiden extractartigen Bestandtheile des Blutes, von denen der eine sowohl in Wasser als Alkohol, der andere nur in Wasser löslich ist, die aber beide : von Gerbstoff gefällt werden; ferner essigsaures (milchsaures), kohlensaures, phosphorsaures und schwefelsaures Natron, Spuren von Kalisalzen, und endlich phosphorsauren Kalk, und Kalkerde in einer Verbindung, die nach dem Verbrennen kohlensanren Kalk hinterließ.

Dieser Theil ihrer Arbeit enthält außerdem eine Reihe von Versuchen mit lebenden Individuen über den Verdauungsprozess bei den Vögeln, den Amphibien und Fischen, wodurch die ausgeseichnetste Analogie zwischen dem Digestionspro-sels bei diesen und den Sängethieren erwiesen wird; binsichtlich des Specielleren muss ich darüber auf die Arbeit selbst verweisen.

Frommherz und Gugert *) haben die Galle und Menschengalle analysirt und dabei mehrere der Leberparenvon Gmelin erhaltenen, und von älteren Angaben abweichenden Resultate auch bier bestätigt gefunden. Bei einer Untersuchung des Leberparenchyms fanden sie darin 0,6179 Wasser und 0,3821 fester Bestandtheile. 100 Th. dieser festen Substanzen enthielten 71,28 lösliche und 28,72 unlösliche Stoffe. Die einzelnen Bestandtheile waren Eiweiss, welches die größte Menge ausmachte, Käsestoff, Speichelstoff, Fleischextract (Osmazom), eigenes Harz, von ihnen Leberbarz genannt, Stearin, Elain, Talgsäure und Oelsäure, Faserstoff und die gewöhnlichen Salze des Blutes.

Eine große Lebergeschwulst bestand, nach

Jahrb. d. Ch. u. Ph. XX. 66.

ihrer Untersuchung, bloss aus Fett mit ein wenig coagulirtem Eiweiss, das sich durch kaltes Wasser vom Fett trennen liefs.

Kindswasser.

Dieselben Chemiker baben ferner das Kindswasser vom Menschen untersucht; nach ihnen besteht es aus 97 Th. Wasser und 3 Th. festen Stoffen, worin enthalten sind: Eiweils, Speichelstoff, Käsestoff, Fleischextract, Harnstoff, eine stickstoffhaltige Materie, die von Alkali mit phosphorsaurem Kalk gefällt wird, benzoësaures Natron, kohlensaures und Hydrothion-Ammoniak, Kochsalz (viel), kohlensaures, phosphorsaures und schwefelsaures Natron, Gyps und Spuren von Kalisalzen.

Fetter Haut-Foctus.

Die käseartige Materie, womit die Haut des Ueberzug des Foetus überzogen ist, fanden sie aus Cholesterin, Speichelstoff, eoagulirtem Eiweiss, kohlensaurem Natron und phosphorsaurem Kalk zusammengesetzt.

Knorpel.

Ferner untersuchten sie auch den Knorpel, den sie zusammengesetzt fanden aus: Eiweis (wenig), Fleischextract, Käsestoff, Speichelstoff und. viel Faserstoff (als Leim im Decoct), nebst 0,034 vom Gewicht des Knorpels Salzen. Da sie Fåserstoff, Speichelstoff und Käsestoff unter den Bestandtheilen des Knorpels auführen, so scheinen sie mir auf die Bestimmtheit der von ihnen gebrauchten Benennung nicht Aufmerksamkeit genug zu legen. Der durch Kochen im Wasser lösliche Theil des Knorpels kann nicht Faserstoff genannt werden, wenn darunter, wie gewöhnlich, die Substanz gemeint ist, die den saserigen Theil des Blutes und Fleisches ansmacht. Dagegen aber besteht das Gewebe des Knorpels, des Zellgewebes, der Haut und der serösen Membranen aus

einen gleichartig beschaffenen Masse, die wohl einen besonderen Namen verdient, aber nicht Faserstoff genannt werden darf. Unter den Salzen aus dem Knorpel eines 20 jährigen Mannes fanden sie weit mehr kohlensauren als phosphersauren Kalk, in dem Knorpel einer 63 jährigen Frau dagegen ein umgekehrtes Verhältniss.

Die Thymusdrüse endlich fanden sie zusammengesetzt aus: Eiweiß, Speichelstoff, Käsestoff,
Fleischextract, Eett, Faserstoff und den gewöhnlichen Salsen. Morin *), der diese Drüse von
Kälbern untersuchte, fand: VVasser 70, Eiweiß
14, Fleischextract 1,65, Leim, mit phosphorsaurem Kalk, 6,0, einem eigenen animalischen Stoff
6.3, Easerstoff mit phosphorsaurem Natron und
Kalk 8,0.

Der Urin bei verschiedenen Krankheiten ist untersucht worden a) von Braconnot **), in der Gelbsucht; er enthielt den Farbstoff der Galle(Rine in die Unterleibshöhle gestossene Flüssigkeit enthielt Galle.) b) Von Frommherz und Gugest ***), beim Blasencatarch; der Urin war saner, mit vielem Schleim, enthielt keine Harnsäure, die übrigen Bestandtheile aber in normalem Zustand. Im Nervensieber (lenta nervosa) war der Urin arm an aufgelösten Bestandtheilen, gab aber ein starkes Sediment von Harnsäure. Urin, während eines chronischen Erbrechens bei Schrhus des Pylorus, war von kohlensaurem Ammoniak und Natron alkalisch. Der Urin von einem Gichtpatienten enthielt kurz vor einem Anfall keine

Glandula Thymus.

Urin.

^{*)} Journ. de Ch. med. III. 450.

^{**)} A. a. O. p. 480.

^{***)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. XX. 204.

Harnsäure und sehr wenig phosphorshure Salse. Der bei Leberkrankheiten sich in Menge im Urin bildende Niederschlag war aus Harnsäure, harnsaurem Natron, einem rothen extractartigen Farbstoff und Blasenschleim zusammengesetzt.

Harnsteine.

Magendie und Pelletier.*) haben Steine aus Knochenerde untersucht, deren häufiger Abgang lange anhielt, und die eine Menge seiner Haare enthielten. Außerdem sind menschiche Blasensteine von VV urzer **), von Morin ***) und von Bouis +) untersucht worden. Stromeyer ++) hat dat, von Marcet als einen äusserst seltenen Bestandtheil von Harnsteinen beschriebene Kanthic oxyde gesunden.

Ausdunstung.

Anselmino +++) hat eine Untersuchung tiber den Schweiß angestellt; er fand ibn and Wasser und 0,005 bis 0,014 fester Materien zusammengesetzt. Außer Wasser und freier Essign säure, die von der Hant abdunstet, fand er 29,0 eines extractartigen, in wasserfreiem Alkohol löslichen Stoffs mit essigsaurem (milchsaurem) Alkali, 48 eines analogen Stoffs, nebst Kochsalz und Chlorkalium, auflöslich in wasserhaltigem Alkohol, 21,0 einer extractartigen, speichelstoffähnlichen, nur in Wasser löslichen Materie, nebst schwefelsaurem und phosphorsaurem Natron, 2,0 in Wasser unlöslicher Stoffe: phosphorsauren Kelk; and Eisenoxyd. — Der Pferdeschweiß enthielt die-

^{*)} A. a. O. p. 207.

^{**)} A. a. O. XIX. 197.

^{•••} Journ. de Ch. med. III. 220.

⁺⁾ A. a. O. p. 326.

⁺⁺⁾ Jahrb. d. Ch. u. Ph. XX. 72.

⁺⁺⁴⁾ Journ. de Ch. med. 111. 232.

selben Substanzen, dabei aber viel phosphorsaure Erden und einen eigenen thierischen Stoff in ziemlich bedeutender Menge.

Colard de Martigny *) hat zu zeigen gesucht, dass in gesundem Zustand auch gasförmige Stoffe von der Haut entwickelt werden. Sie bestehen aus Stickgas und Wasserstoffgas in veränderlichen relativen Verhältnissen, nebst Kohlensäcregas. Die Menge variirt nach der Tageszeit, der genommenen Nahrung etc.

Frommherz und Gugert **) haben bemerkt, Käsestoff. dass der Käse aus Kohmilch, entweder durch Laab coagulirt, oder durch Eintrocknen seiner Auflösung in Wasser erhalten, von sehr concentrirtem Alkohol sowohl in der Kälte, als auch bedeutend mehr noch in der Wärme aufgelöst wird, wiewohl seine Löslichkeit doch immer geringe ist. Der durch Säuren niedergeschlagene Käsestoff ist. in Alkohol noch löslicher. Hierdurch nähert sich der Käsestoff sehr dem Pflanzenleim, mit dem er auch in den übrigen Verhältnissen viele Aehnlichkeit hat; dieser gibt bei seiner Fäulnis dieselben Producte, wie der Käse.

Diese durch Proust's Versuche merkwürdig gewordenen Producte sind neuerlich von Bra- Aposepedin. connot ***) untersucht worden. Proust hatte angegeben, dass wenn man frisch geronnenen Käse faulen lässt, sich eine Flüssigkeit abscheide, die, nach einigen Monaten abgeschieden und abgedunstet, eine aus einer eigenen Substanz bestehende Masse gibt, die er Oxyde caséeux nannte,

^{°)} A. a. O. p. 282.

^{*)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. XX. 72.

^{•••)} Annales de Ch. et Ph. XXXVI, 159.

und außerdem eine mit Ammoniak verbundene Käsesäure enthält. Braconnot vermischte 750 Gramm frischen Käse von geschäumter Milch mit 1 Quart Wasser, und ließ ihn bei einer Temperatur von +20° bis 25° einen Monat lang faulen. Hieranf wurde die Flüssigkeit abultrirt und der Rückstand ausgepresst. Der größte Theil vom Käse hatte sich aufgelöst. Die Flüssigkeit enthielt kein Schwefelproduct, roch aber faulig. Bis zur Honigconsistenz abgedampst, erstarrte sie zuletzt zu einer körnigen Masse, wovon Alkohol einen Theil auflöste. Der ungelöste Theil ist Proust's Oxide caséeux, und der aufgelöste sein käsesaures Ammoniak. Der in Alkohol unfösliche Theil ist eine eigene, in Wasser lösliche, thierische Materie, die durch Behandlung mit Blutlaugenkoble - weiß erhalten wird. Beim freiwilligen Verdunsten ihrer Auflösung setzt sie sich entweder in seinen Vegetationen oder in Ringen ab, die aus kleinen nadelförmigen Ksystallen gebildet sind. Ihre reine Auslösung fault leicht, und wird von Galläpfelinfusion und von Bleiessig gefällt. Von Salzsäure wird sie in größerer Menge als von Wasser aufgelöst. Sie verbrennt mit Flamme und ohne Rückstand; bei der Destillation gibt sie Ammoniak. Braconnot nennt diese Substanz, statt Oxide caséeux, Aposepedin, vom griechischen Worte für Fäulais. - In dem in Alkohol löslichen Theil (dem käsesauren Ammoniak) sand derselbe freie Essigsäure, Aposepedin, das in Alkohol lösliche, und das darin unlösliche Fleischextract, ein scharfes, flüssiges, gelbes Oel, eine harzartige Substanz, essigsaures Kali mit Spuren von essigsaurem Ammoniak, und Chlorkalium. - Der ungelöst zurückbleibende Theil vom Käse gab, als er faulen gelassen wurde, noch etwas mehr von denselben Substanzen, und zuletzt blieb Margariusäure, Oelsaure, margarinsaurer Kalk und eine braune animalische Materie zurück. Natürlicherweise rührten diese setten Säuren von Butter her, die im Käse enthalten war.

Lassaigne *) hat eine falsche Membran untersucht, die sich auf der Pleura bei einer Membranen. Brustentsündung gebildet hatte; sie bestand, wie gewöhnlich, aus Faserstoff, Eiweiss und den Salsen des Blutes.

Falsche

Stanislas Langier **) hat eine slüssige Krankhafte. Masse aus dem Ovarium einer, an einem Krebs- einem Ovaschaden des Uterus verstorbenen Fran untersucht. Es war darin eine Substanz aufgelöst, die ein Mittelding swischen Eiweiss und Leim war, und enthielt ansserdem ein braunes Sediment, aus dem Alkobol ein gelbliches, krystallinisches Fett aussog und ein braunes Pulver zurückliess, das sich wie der Farbstoff des Bluts verhielt,

rium.

Von Morin ***) ist ein Gehirn-Concrement untersucht worden, welches aus einem krystallini. Concrement schen Fett, coagulirtem Eiweiss und Knochenerde im Gebirn. bestand.

Nees v. Esenbeck d. j. +) fand eine Fettgeschwulst zusammengeseizt aus Talg 23,0, Fleischextract 12,0, animalischem Gummi (?) 11,0, getrocknetem Eiweiss 23,0, phosphorsaurem Kalk 19,0, kohlensaurem Kalk 2,0, kohlensaurer Talkerde 1,5.

Pettgeschwulst

^{*)} Journ. de Ch. med. III. 419.

^{**)} A. a. O p. 261.

^{••••)} Journ. de Ch. med. III. 13.

⁺⁾ Kastner's Archiv. XII. 460.

Destillirtes Fett. Bussy und Lecanu*) haben ihre Untersuchungen über die Destillationsproducte des Fetts fortgesetzt (Jahresb. 1827. pag. 286.). Sie haben gezeigt, dass die Fette, welche durch die Saponification in sette Säuren zersetzt werden können, auch bei der Destillation sette Säuren hervorbringen, und dass die nicht saponisicirbaren Fettsorten, wie z. B. Cholesterin und Aethal, sich sast unverändert und ohne Bildung von setten Säuren überdestilliren lassen.

Ausbewahrung der Mollusken. Nach Hünefeld soll man Mollusken, z. B. Medusen, in Alkohol von 70 bis 80 Procent, nachdem man ihn mit Kochsalz gesättigt hat, mit völliger Beibehaltung ihrer Form aufbewahren können.

Roggen von Cyprinus Barbus. Nach einer Analyse von Dulong d'Astafort **) ist der Roggen von Cyprinus Barbus wie Eier im Allgemeinen zusammengesetzt, nämlich aus Eiweiß und einem fetten, aber scharfen Oel, Fleischextract und Salzen, und in diesen Bestandtheilen auch Phosphor.

Calandra granaria.

Mitouart und Bonastre haben in Calandra granaria, einem zu den Coleopteren gehörenden Insekt, welches in den Magazinen das Getreide zerstört, Galläpfelsäure und Gerbstoff, nebst einer blasenziehenden Materie gefunden ***). Das Resultat dieser Untersuchungen ist von Henry d. ä. und Bonastre +) bestätigt worden, indem sie in diesem Insekt ebenfalls jene Substanzen und andere

^{*)} Annales de Ch. et de Ph. XXXIV. 57.

^{**)} Journal de Pharm. XIII. 521.

^{•••)} A. a. O. p. 508.

⁺⁾ A. a. O. p. 539.

dere gewöhnliche Bestandtheile des Thierreichs, aber natürlicherweise kein Eiweiss fanden.

Im vorhergehenden Jahresh., p. 340., führte Zersetzungsich Unverdorben's interessante Untersuchungen thierischer über die Destillationsproducte thierischer Stoffe an, Stoffe. in denen er eine Menge von Säuren und Basen min, Olanin entdeckt hat. Von diesen schien das aus dem u. Ammolin. Dippelschen Oel ausgezogene Alkali, das er Odorin nennt, die größte Aufmerksamkeit zu verdienen. Seine weiteren Versuche haben bewiesen, daß aus diesem Oel nicht weniger als vier verschiedene ölartige, basische Körper entstehen können *), die man fette Salzbasen nennen könnte, gleich wie wir die von Chevreul entdeckten Säuren im Allgemeinen fette Säuren nennen. Bei Fortsetzung der Versuche über das Odorin fand er, dass das, was er srüher unter diesem Namen beschrieben batte, zwei Salzbasen enthalte, von denen er die eine Odorin, die andere Animin nennt. - Man neptralisirt das destillirte alkalische Dippelsche Oel mit Salpetersäure, ohne davon einen Ueberschuss zuzusetzen, wodurch das Ammoniak ausgezogen wird, und destillirt dieses Oel ohne Zusatz von Wasser. Das ölartige Destillat wird für sich noch einmal destillirt. Bei +100° geht ein Oel über, welches das Licht stark bricht und sich in allen Verhältnissen in Wasser auflöst. Es ist das Odorin. Sobald das übergehende das Wasser trübt, wird das Destillat weggenommen und darauf die Destillation wieder fortgesetzt, bis ungefähr 1 von der ursprünglichen Masse in der Retorte zurückgeblieben ist. Dieses letztere Destillat ist nun ein Gemenge von

^{*)} Poggénd. Annal. XI. 59.

Odorin und Animin. Das letztere ist zwar in Wasser löslich, bedarf aber davon sein 20 faches Gewicht; durch Wasser läßt sich daher das Odorin davon trennen. Der Rückstand in der Retorte enthält, außer Animin, eine ölartige basische Substanz, die man durch Behandlung des Gemisches mit dem 20 fachen Gewicht Wassers von einander trennt, indem dann das Animin aufgelöst wird.

Das Odorin hat die im vorigen Jahresbericht angegebenen Eigenschaften, mit dem Unterschiede, dass es sich in allen Verhältnissen in Wasser auflöst, und dass sich seine Auslösung in der Wärme nicht trübt, welches letztere von einer Einmengung von Animin herrührt. Geröthete Lackmostinctur wird vom Odorin violett gefärbt. Seine einsachen Salze mit Säuren sind fast alle ölartig, und das mit Salzsäure gebildete wird noch nicht bei -25° fest. Bei der Destillation verlieren sie einen Theil der Base und werden sauer, und die fixen, aber schwächeren Säuren lassen dieselbe gänzlich entweichen. Mit mehreren Metallsalzen bildet dasselbe sowohl neutrale als basische Doppelsalze, von denen viele krystallisiren und weit beständiger sind, als die einfachen Salze. Solche Salze hat - Unverdorben dargestellt mit Chlorgold und Chlorplatin, mit Kupferoxydsalzen von Schwefelsäure und Essigsäure, und mit Quecksilberchlorid; basische Kupfersalze löst das Odorin mit blauer Farbe auf. Von Chlor wird das Odorin zersetzt, ein Drittel verwandelt sich in salzsaures Odorin, und die übrigen & bilden einen untöslichen gelben-Körper, der von Alkali in einen harzartigen, im Alkali milöslichen, und in einen bramgelben, pulversörmigen, im Alkali löslichen, zerlegt wird. Diese interessante Zersetzung hat Unverdorben nicht von der theoretischen Seite untersucht, so

dass die Frage, ob die Zersetzung dorch Abscheidung von Wasserstoff aus 3 der Basc, oder durch Abscheidung von Sauerstoff ans 3 geschehe, sich beantworten ließ. Ueberhaupt würden die Untersuchungen über diese Salzbasen viel an Sicherbeit gewonnen haben, wenn ihre elementare Zusammensetzung bestimmt worden wäre.

Das Animin ist ein ölartiger Körper, der sich in 20 Th. kalten Wassers auflöst, sich aber aus dieser Auflösung, wenn sie zum Kochen erhitzt wird, großentbeils wieder niederschlägt. Die geröthete Lackmustingtur färbt es violett. Von Alkohol, Aether und Oelen wird es in allen Verhältnissen aufgeküst. Seine Verbindungen mit Säuren sind denen vom Odorin ganz ähnlich, werden aber beim Abdampsen weniger leicht zersetzt, weil das Animin weniger flüchtig ist. In seinen Verwandtschaften wetteifert es mit dem Odorin, so dass man mit dem einen das andere aus seinen Verhindungen mit Säuren nur zum Theil austreiben kann. Mit don angeführten Metallsalzen gibt das Animin krystallisirende Doppelsalze, aber mit Goldchloriel eine ölartige, braune, und mit Quecksilberchlorid eine ölartige, farblose Verbindung. Das Animin sowohl, als auch das Odorin, verbinden sich, wie andere Salzbasen, mit den electronegativen Harzen, und lösen dieselben gleich. den Oelen auf.

Das Olanin (ans den ersten Silben von Oleum und animale) sieht wie ein settes Oel aus, ist sarblos, und hat einen eigenen, gerade nicht unangenehmen Geruch. In der Lust wird es braun, und bildet das von Unverdorben so genaunte Fuscin. Es wirkt wenig auf die Farbe von gerötheten Lackmuspapier. In Wasser ist es wenig

auflöslich, leicht auflöslich in Alkohol und Aether. Seine einfachen Salze sind den vorhergehenden ähnlich. Seine Doppelsalze mit den erwähnten Metallsalzen sehen wie Oele, oder, wenn sie fest sind, wie Harze aus. Das Doppelsalz mit Eisenchlorid ist ein dunkelbraunes Oel, welches die bemerkenswerthe Eigenschaft hat, dass es sich aus seiner in der Kälte gesättigten Auflösung in VVasser, wozu 2 Th. von letzterem nöthig sind, beim Erwärmen zur Hälfte daraus in Gestalt eines Oels absetzt, welches sich beim Erkalten wieder auflöst. Diese Doppelsalze werden von Säuren nicht zersetzt.

Wird unrectificirtes Dippelsches Oel so lange mit verdünnter Schwefelsäure versetzt, als noch Aufbrausen entsteht, hierauf noch eine gleiche Quantität Säure zugesetzt, und das Gemische einige Stunden lang unter Umschütteln macerirt, so enthält die Flussigkeit, nachdem man sie abgegossen, und das zurückbleibende Oel mit Wasser, welches man zur anderen Flüssigkeit giesst, gut ausgewaschen hat, saure Salze von den fetten Salzbasen nebst einer Portion Brandöl aufgelöst. Dieses Oel sucht man auf die Art zu zersetzen und abzuscheiden, dass man die Flüssigkeit in einem offenen Gefässe 3 Stunden lang kocht, während man das verdunstende Wasser immer wieder Hierdurch wird das Oel verharzt und Harz abgeschieden. Die braune Flüssigkeit wird bierauf, um die Verharzung zu befördern, mit 30 Salpetersäure vermischt, und bis zu & Rückstand abgedampst. Sie wird dann bis zu ihrem vorigen Volum verdünnt und fast, aber nicht vollständig, mit kohlensaurem Natron gesättigt, und darauf so lange in einer Retorte abdestillirt, als in dem Destillat noch Animin und Odorin enthalten ist, was

sich leicht an dem Geruch des Destillats erkennen läst. Diese können nach der Uebersättigung mit Schweselsäure durch Abdampsen concentrirt, und vermittelst angelöschten Kalks von dem schweselsauren Salz abdestillirt werden.

Die in der Retorte zurückbleibende saure Flüssigkeit enthält die vierte der von Unverdorben entdeckten setten Salsbasen, nämlich das Ammolin. Man erhält dasselbe, indem man die Flüssigkeit mit kohlensaurem Natron übersättigt, so dass sowohl Ammoniak als Ammolin frei werden, worauf die Flüssigkeit beim Abdampsen ein braunes Oel absetzt, welches aus Ammolin und Fuscin besteht, und welches durch vorsichtige Destillation das Ammolin farblos liesert, indem das Fuscin zurückbleibt. Das Destillat enthält gleichwohl noch einige fremde Stoffe, die sich vermittelst kochenden VVassers ausziehen lassen.

Das Ammolin ist farblos, ölartig, schwererals Wasser, hat fast einen so hohen Siedepunkt wie die slüchtigen Oele, destillirt mit Wasser schwer über, lüst sich in 200 Th., kalten, in-40 Th. kochendheißen Wassers auf, und in Alkohol und Acther in allen Verhältnissen. Seine Auflösungen können ohne merkbaren Verlust abgedampst werden. Es bläut stark die Lackmustinctur und Lackmuspapier. Es treibt das Ammoniak sowohl aus Salmiak als schweselsaurem Ammoniak aus; mit den Säuren gibt es ölförmige Salze, und mit Metallsalzen Doppelsalze, die den entsprechenden vom Olanin gleichen. Salzsaures und essigsaures Ammolin sind sublimirbar. Chlor zersetzt das Ammolia und bildet Salmiak, Apimin, Fuscin und Extractivstoff. Das Ammolin verbindet sich mit mehreren Harzen und Extractivstoffen.

Geologie.

Wärme der Erde.

In einer sehr interessanten Abhandlung *) hat A. von Humboldt die verschiedenen Umstände zusammengefasst, die in jedem einzelnen. Landstrich auf dessen mittlere Temperatur und Klima Einfluss haben können; diese stehen bekanntlich in keinem directen Verhältniss mit der Breite, sondern es influiren darauf eine Menge einzelner und für jedes Land eigener Umstände; denn so sind z. B. die europäischen Länder unter gleicher Breite wärmer als die von Asien, weil die Mittagslinie südlich unter Europa über Afrika, also über festes Land geht, welches stärker erwärmt wird, als das Meer, und von welchem ersteren dann ein großer Theil der aufsteigenden heißen Lustströme nördlich gehen, und die Länder, über welche sie streichen, erwärmen. lich von Asien dagegen streicht die Mittagslinie hauptsächlich über Wasser. Ich muß mich übrigens hier begnügen, auf die Abhandlung selbst und das Studium der darin enthaltenen, so großartig aufgefasten Ansichten zu verweisen.

Im Zusammenhang mit diesem Gegenstande stehen einige Untersuchungen von Erman d. j. über die Temperatur der Quellen in der Gegend von Königberg **). Er fand dieselbe variiren zwischen +5°,22, was die niedrigste war, und die im März beobachtet wurde, und +7,74 im Octo-

^{*)} Poggend. Annalen XI. 1. *!) A. a. O. p. 297.

ber. In den Monaten Juni, Juli, August und September wurden zwar keine Beobachtungen angestellt, aber durch Rechnung fand Erman, dass im September die Temperatur am höchsten, nämlich 7,898, sein müsse.

Die bis jetzt gemachten Erfahrungen über die innere Temperatur der Erde sind von Cordier*) gesammelt und näher geprüft worden. Er glaubt aus dieser Zusammenstellung den Schluss ziehen zu können: 1) Dass die Masse des Erdballs sich in geschmolzenem flüssigen Zustand befinde, und mit einer erstarrten Kruste von ungefabr 12 bis 15 Meilen Dicke umgeben sei, in welcher die Temperatur auf jede 15 Meter um 1° Cels. stoige. Dies letztere kann jedoch nur für einen kleinen Theil der äußersten Schicht rightig sein, und das Verhältniss mus sich sehr bedeutend ändern, je näber man dem noch flüssigen Theile kommt. 2) Dass das häufige Vorkommen vulkanischer Erscheinungen in früheren Zeiten in allen Gegenden der Erde darin begründet gewesen wäre, dass die erstarrte Kruste einen weit geringeren Durchmesser hatte, und bei darauf wirkendem Druck leichter zu durchbrechen war, so dass auch die Lava meistens durch Spalten ausgeslossen sei. Aber die vulcanischen Phänomene würden um so seltener, je dicker die Kruste werde; dass aber die Lava heut zu Tage aus demselben Reservoir wie vormals komme, scheine daraus hinlänglich bervorzugehen, dass sie noch jetzt von derselben Beschaffenheit, wie die ältesten vulcanischen Gebirgsarten sei.

Als diese Abhandlung in der französischen

^{*)} Annales des Mines 1827. II. 53.

Akademie der Wissenschaften vorgetragen wurde, suchte Ampère *) die Richtigkeit jener Schlüsse su bestreiten, und glaubte dagegen, dass die gefundene höhere Temperatur im Innern der Erde, nahe unter ihrer Obersläche, von den electrischen Strömungen hergeleitet werden müsse, die nach seiner Annahme von Osten nach Westen gehen, und die Ursache der magnetischen Phänomene der Erde sind.

Aberrationen

Bei den Pendelversuchen, die von Duperin der Länge rey auf seiner Entdeckungsreise mit der Corvette denpendels. la Coquille angestellt wurden, ergab es sich, dass auf Isle de France das Pendel am Tage 13 bis 14, und auf der Insel Ascension 5 bis 6 Oscillationen mehr machte, als es nach der Rechnung macken sollte. Hierdurch werden ältere Beobachtungen bestätigt, daß auf vulcanischem Boden die Schwingungen des Pendels beschleunigt werden. Uebrigens leiteten diese Pendelversuche zu dem gewiss nicht unerwarteten Resultate, dass am Südpol die Abplattung der Erde ganz so wie am Nordpol beschaffen ist.

Bildung der Flötzformation.

Eine für die Geologie sehr wichtige Frage ist, ob die secondären Erdschichten sich unter Wasser gebildet haben. Diese Frage ist von Prevost **) einer Untersuchung unterworfen worden, indem er mit vielem Scharssinn alle Erfahrungen, aus denen sich hierüber etwas abnehmen lässt, gesammelt und beurtheilt hat. Ans diesen Untersuchungen hat er gefunden, dass kein geologisches Phänomen für die Existenz einer ursprünglichen Continental-Obersläche zu sprechen

^{°)} Journal de Pharm. XIII. 455.

^{**)} Annales de Ch. et de Ph. XXXV. 419.

scheine, sondern er bleibt bei dem Schlus stehen, dass die letzten, die sogenannten Flötzformationen, ihre Bildung in einem ruhigen und tiesen Meere begonnen baben, indem sich daraus die beiden Kalklagen (die, zwei Varietäten der Kreide), welche die unterste Schicht dieser Formation bilden, abgesetzt hätten. Dabei aber wird man fragen, woher alle der kohlensaure Kalk, den - dieses Meer enthielt, gekommen sei, in welchem Zustand er darin enthalten gewesen, und warum er zoletzt daraus niedergefallen sei. Er nimmt dann 6 auf einander folgende Epochen an, die treue Schichten abgesetzt, oder die Lage und das Ansehen der Masse verändert hätten. Da einmal die Geschichte der Bildung dieser Formationen für uns verloren ist, so werden wir wohl niemals za einer richtigen Kenntniss ihrer Entstehung gelangen; denn es konnen dabei Ursachen von einer für unsere Erfahrung so fremden Beschaffenheit mitgewirkt haben, dass wir sie vielleicht nicht einmal vermuthen können. Auf jeden Fall verdient dieser Gegenstand, durch nüchterne Speculationen, wie die obigen, bearbeitet zu werden, denn immer muss wenigstens ein Theil der so durch Vermuthungen ansgestellten Geschichte wahr werden.

L. von Buch *) hat in einer sehr interes- Geschiebe. santen Abhandlung Untersuchungen über die Kraft angestellt, dorch welche in den Alpen jene losen Steinblöcke, die wir Geschiebe nennen, oft sehr weit weg transportirt, und zuweilen sehr hoch auf Bergen abgesetzt worden sind. Es gibt eigentlich zwei Hypothesen, die von dieser sonderbaren Wegführung aufgestellt werden können, und deren

^{*)} Poggend. Annal. IX. 575.

Wahrscheinlichkeit durch die Erscheinungen, die sich noch heut zu Tage zuweilen in den Schweiner Alpen ereignen, unterstützt wird; nach der einen nämlich reisst das, unaushörlich aus der Schneeregion herabsteigende Eis (die Gletscher) Steinblöcke mit sich, und lässt sie, nach dem Auftbauen, auf der Erde zurück *); nach der anderen sammelt sich das Wasser eines Flusses, der in seinem Laufe gehemmt wird, in einem Thale sehr boch an, und es wird dadurch endlich ein Durchbruch bewirkt, wodurch das hervorbrechende Wasser Erde, Sand, Kies und Steinblöcke selbst von größerem Durchmesser mitreist; denn dieses Wasser ist nicht mehr reines Wasser, sondern eine dicke, sich fortbewegende Masse aus diesen Substanzen, in welcher die schweren Blöcke nicht schnell genug zu Boden gelangen können, sondern mit dem Ganzen oft weit weggeführt werden. Hiervon hat man ein ziemlich neues Beispiel vor einigen Jahren bei dem Durchbruch eines, durch einen Gletscherwall aufgestaueten See's in Wallis gehabt, wobei viele Felsblöcke, Trümmer, Steine, Erde, Sand u. s. w. mit fortgerissen, und Granitblöcke von außerordentlicher Größe in einer Entfernung von 6 Meilen abgesetzt wurden. - Mit sehr großer Wahrscheinlichkeit sucht von Buch zu zeigen, dass den in den Alpen statt gehabten Wegführungen von Geschieben die letztgenannte Ursache zu Grunde liege, dass sie nicht, wie einige Naturforscher angenommen haben, mit einer allgemeinen Fluth, die in einer einzigen Richtung über die ganze Erde Grus und Geschiebe gesübrt habe, in Verbindung zu stehen scheinen, sondern

^{*)} Vergl. Jahresb. 1826. p. 285.

dass sie von einzelnen localen Fluthen herrühren, die folglich nach dem Lanfe der einzelnen Thä-. ler eine ungleiche Richtung gehabt haben, und dass diese Katastrophen wahrscheinlich durch vulcanische Phänomene verursacht worden sind, indem das Urgebirge von Innen aus gehoben worden ist, und die Uebergangs- und Flötzschichten durchbrochen hat; hierbei nun wurde der Lauf der Wasser gehemmt, bis sie; zu einem hohen Stande angesammelt, das Hinderniss durchbrechen konnten, oder es wurden Seen, durch Erhebung des Bodens, auf einmal entleert, u. s. w. Es ist also klar, dass in den Alpen speciell solche Phänomene statt gefonden, und sich daselbst öfters wiederholt haben können. Gleichwohl möchten jedoch die Geschiebe, welche in so ungeheurer Menge ganz Scandinavien bedecken, und sich noch selbst bis in die Ebenen von Berlin verbreiten, nicht auf dieselbe Art herbeigeführt worden sein. Es muss einem solchen Transport auf so weite Entsernungen noch eine allgemeinere und gewaltsamere Ursache zu Grunde liegen, und es steht diese Erscheinung wahrscheinlich mit der Bildung der Alluvialerde, in und auf welcher diese Geschiebe liegen, und mit der Formation jener in Schweden so häufig vorkommenden, sich weit erstreckenden Hitgelketten von Sand und Kies (Asar) im Zusammenhang. '

Von L. v. Buch *) ist ferner eine Abhandlang über den Zusammenhang der Vulcane auf der Erdobersläche erschienen. Aber diese interessanten Ansichten erfordern, dass man sie unabgekürzt studire; es lässt sich daraus kein Auszug

Vulcane.

^{*)} Poggend. Annal. X. 1. 169. 345. 514.

machen, ohne das ganze Bild unvollständig zu geben. "Es theilen sich alle Vulcane der Erdoberfläche, sagt v. Buch, in zwei wesentlich von einander verschiedene Klassen: in Central- und in Reihen-Vulcane. Jene bilden allemal den Mittelpunkt einer großen Menge um sie her, fast gleichmäßig pach allen Seiten hin wirkender Ausbrüche. Diese, die Reihen-Vulcane, liegen in einer Reihe hinter einander, oft nur wenig von einander entfernt, wie Essen auf einer großen Spalte, was sie denn wohl auch sein mögen. Man zählt auf solche Art zuweilen zwanzig, dreissig oder auch noch mehr Vulcane, und so ziehen sie sich über bedeutende Theile der Erdoberfläche hin. Hinsicht ihrer Lage sind sie dann wiederum von zweierlei Art. Entweder erheben sie sich als einzelne Kegelinseln aus dem Grunde der See; dann läuft gewöhnlich ihnen zur Seite ein primitives Gebirge völlig in derselben Richtung, dessen Fuß sie zu bezeichnen scheinen, - oder diese Vulcane stehen auf dem; höchsten Rücken dieser Gebirgsreihe und bilden die Gipfel selbst. - In ihrer Zusammensetzung und in ihren Producten sind diese beiden Arten von Vulcanen nicht von einander verschieden. Es sind fast jederzeit, nur mit wenigen Ausnahmen, Berge von Trachyt, und die festen Producte daraus lassen sich auf solchen Trachyt zurückführen." - v. Buch betrachtet die Vulcane als offene Communicationen in der fest gewordenen Rinde der Erde, die mit der inneren geschmolzenen Masse, die durch zufällige Ursachen zn Zeiten durch diese, noch von Zeit zu Zeit sich bildenden Oeffnungen ausgepresst wird, in Gemeinschaft stehen. - Zu den Central-Vulcanen rechnet er 1) die Liparischen In-

seln, 2) den Aetna, 3) die phlegräischen Felder mit dem Vesuv, 4) Island, 5) die Azorischen Inseln, 6) die Canarischen Inseln, 7) die Cap-Verdischen Inseln, 8) die Gallopagos, 9) die Sandwich-Inseln, 10) die Marquesas, 11) die Societats - Inseln, 12) die freundschaftlichen Inseln, 13) Bourbon. Als zweiselhaste Central-Vulcane werden noch angeführt: der Demavend, zwischen dem Caspischen Meere und den Ebenen von Persien; der Ararat; der Seiban-Dagh, am nördlichen Ende des See's Van; die tartarischen Berge östlich von China. - Reihen-Vulcane: 1) die griechischen Inseln, 2) die Westaustralische Reihe, 3) Reihe der Inseln'von Sunda, 4) die Reihe der Molucken und Philippinen, 5) Reihe der japanischen und kurilischen Inseln und von Kamtschatka, 6) Reihe der Aleutischen Inseln, 7) Reihe der Mariaven, 8) Reihe von Chili, 9) von Quito, 10) Reihe der Antillen, 11) Reihe von Quatimala, 12) von Mexico.

Eine von Ellis *) gegebene Beschreibung Vulcan-Ausder Exeptions Spalten in einem Thal oder Kes- brüche durch sel auf Owaihi, einer der Sandwich-Inseln, ist dadurch merkwürdig, weil dadurch in unserer Zeit die Wirklichkeit der Eruptionsart erwiesen wird, von der wir vermuthen, dass sie in den frühesten Perioden unserer Erde stattgefunden habe.

Auf Island soll den 13. Febr. 1827, auf einem der schneebedeckten Berge dieser Insel, ein Vulcan ausgebrochen sein. - Am 20. Juni 1827 fand Capitain Sauvage *), auf der französischen Goëlette Bonne Emma, 20 Liens östlich von den Azo-

Vulkan auf Taland.

^{*)} A. a. O. IX. 141.

[∞]) Annales de Ch. et de Ph. XXXVI. 418.

ren, eine 3 Lieus weite Strecke des Meeres mit Bimstein, Zuckerrohr, Stroh und Holzstücken bedeckt. Dieser Umstand scheint auf einen Vulcan-Ausbruch zu deuten, worüber aber bis jetzt noch weitere Nachrichten sehlen.

Erdbeben.

Die im Lause von 1827 bemerkten Erdstöße sind alle von so gelinder Beschassenheit gewesen, daß dadurch kein Schaden verursacht wurde; keiner von allen, die bemerkt und bekannt geworden sind, hat besondere Ausmerksamkeit verdient.

Berichtigungen im Jahresbericht 1828.

Seite 175 Zeile 13 v. o. ist ausgelassen: diejenigen, welche glauben, dass die Mineralogie noch einen höheren Zweck, als die Kenntniss der äufseren Eigenschaften der Mineralkörper, hat, werden gewiss finden, dass diese Zusammenstellungen und klareren Ansichten, zu denen sie führen, von großem VVerth sind.

— 190 — 5 v. u. ist nach "durchsichtigen Serpentin von" zu setzen: Hvittis in Finnland. 18)
Serpentin von.

Jahresbericht 1829.

- Seite 9 Zeile 12 v. o. statt "durch das Zittern einer beweglichen Zunge gegen eine unbewegliche entsteht", lies: entsteht, indem eine beweglie
 che zitternde Zunge einen durch eine Röhre
 gehenden Luftstrom periodisch unterbricht,
 - 113 3 v. u. statt Zink l. Zinn.
 - 143 13 v. u. ist nach "Chlorüren" hinzuzusetzen: der Radicale.
 - 208 14 v. u. Ag Au⁵ soll wohl heißen Ag Au³.
 - \rightarrow 215 \rightarrow 2 v. o. st. $\stackrel{M}{P}$ lies. $\stackrel{M}{f}$

Jahres-Bericht

über

die Fortschritte

der

physischen Wissenschaften

YOR

Jacob Berzelius.

Eingereicht an die schwodische Akademie der VVissenschaften, den 31. März 1829.

Aus dem Schwedischen übersetzt

wom

F. Wöhler.

Neunter Jahrgang.

Tübingen, bei Heinrich Laupp. 1830. . . . ; · · 3.1.1.

Inhalt

Physik und unorganische Chemie.

.Schall,	Dessen Schnelligkeit	1
	Compensation für Orgelpfeisen	3
Licht.	Polarisirtes Licht	5
200000	Doppelte Strablenbrechung	5
•	Anwendung d. analyt. Optik auf die Construction von	
	optischen Werkseugen.	5
	The state of the s	•
•	Werkzeuge zur Messung des lichtbrechenden Vermögens	5
•	der Körper	
	Microscop	6 7
Windminid # 4	Telescope	7
Liectricitat.	Theorie derselben	9
	Metalle electrisirt durch Reiben	
	Verschiedenes Leitungsvermögen der Metalle	10
	Von der Ursache der Erregung der Electricität in der	10
	Saule	12
•	Electrische Säule von Lust und Zink	27
	Wechselnde Polarität in einem hydroeleetr. Paar	28
	Fortdeuernde electrische Polarität, durch die Entladung	
_	der electr Säule in den Metallen hervorgebracht.	31
•	Fortdauern des chem. Zersetzungsvermögens der Mctalle	
	nach aufgehobener Leitung	33
	Methode, das relative electr. Verhalten der Metalle zu	
•	messen	34
_	Vergleichung des electr. Stroms mit der Bewegung des	•
	Lichts	35
	Verminderung der Tension der Säule durch Entladung	35
	Messung von kleinen Mengen von Electricität	36
	Electricität des Turmalins	37
	Electricität durch Abkühlung in Glas erregt	38
	Künstliche Blitzröhre	39
	Electromagnetische Kraft	40
Magnetische	Einfluss des Magnets auf unmagnetische Körper	40
Kraft.	Rotations - Magnetismus	41
•	Magnetischer Zustand der Erde	42
	Stellung der Magnetnadel für 1828	43
Warme.	Abstolsung swischen erwärmten festen Körpern	43
	Untersuch. über den sogen. Leidenfrost'schen Versuch	45
	Neue Theorie über die Ursache der Gasform	47
	Ungleiche Wärme-Entwickelung durch Verbrennung un-	
_	gleicher einsacher Körper	48
•	Verschiedene Ausdehnung des Wassers durch die Wärme,	-
	je nach seinem Salzgehalt	49
	Berechnungsart der durch Wärme vermehrten Expansiv-	`
	krast der Wasserdämpse	50
	Wärme im planetaren Spatium	50
	Künstliche Kälte	5 5
_	Eisbildung in Ostindien	56
•		~ •

		Beite
	Thermometer	57
	Instrument zur Messung des Wärmeleitungsvermögens bei	47
	dünnen Körpern	57 58
	Wärmeleitung vom Hols	59
	Pyrometer Metaprologische Instrumente	60
•	Meteorologische Instrumente .	
	Verbessertes Barometer	60 60
Allasmoins	August's Hygrometer	61
	Specifisches Gewicht	61
	Zusammendrückbarkeit der Luft	63
r ernaumse.	Ueber Gleichgewicht und Bewegung elastischer Körper	64
	Ansdehnung der Dräthe beim Drathziehen	64
•	Fall einer Linse auf einer geneigten Ebene	64
,	Rotations-Erscheinung	4
	Bewegung eines pulverisirten, mit Wasser übergossenen	QK.
	Körperi	65 66
•	Chemische Atome	00
	Die chemische Verwandtschaft ist Electricität im Verthei-	27
	lungszustand Mannes den aberrichen Threisbeit	67 69
	Messung der chemischen Thätigkeit	_
W	Endosmose und Exosmose	70
Metalloide.	Phosphor, Verbindung mit Wasserstoff	70 79
	Kohlenstoff, künstliche Diamanten	72
	Schweselkohlenstoff im electr. Strome der Säule	74 74
•	Brom, dessen Atomgewicht	
	Bromhydrat Bromhellense C	76
	Bromkohlenstoff	76
,	Jod, dessen Atomgewicht	76
	Verbindung mit Stickstoff und Ammoniak	77
•	Chlorjod und Chloretickstoff, neue Bereitungeart	78 79
CHARLES AND AREA	Jodkohlenstoff	79 79
	Phosphorichte Säure, neue Bereitungsart	
	Jodwasserstoffsäure Kallanden ihr Managier den Tag	- 80
selben.	Kohlensäure, ihre Menge in der Lust	,81
•	Flüssigkeit zum Auffangen von Kohlensäure	83
	Borsaure, zersetzt durch Wasserstoffgas	'83
•	Chlorcyan Commission Street	84
•	Cyansaure und cyanichte Saure	86
- 767 A = 33	Schwefelcyan V. V	87
	Bereitung von Kalium und Natrium	88
	Schwefelkalium, Selbstentzündung desselben	89
	Schwefelnstrium, Ursache d. blauen Farbe im Ultramatin	
Verbindun-		93
gen.	Magnesium	94
•	Beryllium ,	96
	Yttrium	98
_	Arsenik, Reduction aus Schwefelarsenik	99
	Jodarsenik	99
	Chrom, dessen Oxyd	100
•	Angeblich neue Chromsäure	101
	Antimon, Zusammensetzung des Kermes	101
	Verbindung mit Phosphor	102
	Titan, neue Bereitungsart der Säure	104

		Seite
	Gold. Goldpurpur	104
	Platin, Methode dasselbe schmiedbar zu machen	100
	Reinigung des Platins	100
	Leitungsvermögen des Platins für die Wärme	109
	Platinoxyd Platin und Kohlenstoff	
	Iridium und Osmium	114
	Atomgewicht vom Iridium und Platin	11
		110
	Schwefelverbindungen des Iridiums	11
	Phosphoriridium	īī
	Kohleniridium	11'
	Osmium, Reduction	113
	Atomgewicht dessolben	12
	Osmiumoxyde	120
	Schwefelosmium 🐧 🔻	12
	Phosphorosmium	13
	Rhodium	12
	Oxyde vom Rhodium	12
	Pelladium	12
	Neue Oxydationestufe desselben	12
	Silber, Vereinigung mit Gold ohne Schmelzung	12
	Probirung dess. vermittelst des electro-magneti-	
	schen Multiplicators	12 12
	Neue Art Knallsilber zu machen	12
	Löslichkeit des Silbers in Eisenoxydsalzen Silberpuspur	12
	Quecksilber, Abscheidung dess. in metallischer Gestalt	12
	Kupfer, Veränderung in Ammoniakgas	13
	Phosphorkupfer	13
	Blei, Verhalten des Oxyds zu Wasser	13
	Löslichkeit der Mennige in Essigsäure	13
	Wirkung des Bleioxyds auf Schwefelmetalle beim	
	Schmelzen	13
	Schweselblei	13
	Phosphorblei	13
	Zink, Phosphorzink	13
	Mangan, sein Atomgewicht	13
	Oxyd-Oxydul	13
E.	Isomorphie der schweselsauren, selens. u. chroms. Salze	
	Unterphosphoriehtsaure Salze	13
	Verbindung von Phosphor mit Salzbasen	14
	Ueber die Existenz der chlorichtsauren Salze	14
	Ueber die Existenz der bromichtsauren Salze	14 15
	Zersetzung von Superchloriden mit ölbildendem Gas Doppelsalze durch Schmelzung erzeugt	15
	Stickstoffoxyd mit Salzbasen	15
	Zersetzung von schwefelsauren Salzen durch organische	
	Stoffe auf nassem Wege	15
	Chromsaures Kali	15
	Phosphorsaures Natron	15
	Kieselsaures Natron	15
	Lithionalaun	15

	VI.	
<u>-</u>		Seite
	Kohlensaures Lithion.	157
	Ghromalaun	157
	Bromarsenik	159
	Bromantimon Bromwismuth	159
_	Platinsalze. Chlorer und seine Doppelsalze	159
	Platinealmiak	159 161
•	Eigene Art von Platinsalzen	162
1	Iridiumealze	163
	Osmiumealse	167
	Rhodiumsalze	169
	Palladiumsalze	171
· .	Silbersalze, Subchlorür	172
•	Silbersalze mit Ammoniak	174
	Quecksilbersalze, Verbindung derselben mit Schwefel-	
	quecksilber	175
•	Quecksilberbromid	177
	Kohlensaures Kupferoxyd	177
	Kohlensaures Bleioxyd	178
	Schwefelsaures Manganoxydul	178
	Schwefelsaures Ceroxydul	179
Chemische	Kieselhaltige Mineralien	179
Analyse.	Quantitative Bestimmung der Borsäure	180
	Trennung der das Platin begleitenden Metalle	180
	Mineralogie.	
•	Specifisches Gewicht als distinctiver Character in der Mi- neralogie	182
Neue Mine-		182
ralien.	Selenquecksilber	182
7 4000 5 700	Selensilber	183
		183
	Herderit	183
	Erinit	185
	Couzeranit	185
,	Pectolith	180
	Okenit	187
•	Karphosiderit	187
•	Tautolith .	188
Bekannte	Nähere Bestimmung der Manganerze	188
Mineralien.	Manganit	189
'. •	Hausmannit	188
•	Braugit	189
·.	Pyrolusit _r	189
•	Psilomelan	189
	Wad, mit Bleioxyd und Geroxyd	189
	Ghlor im Braunstein	190
•	Arsenikeisen	190
	Strahlkies	19
	Arsenikglanz	19:
	Nickelglanz und Nickelspielsglanzerz	193
•	Platinerz Fergusonit :	19. 19:

VII

Seite

Phosphorsaures Eupfer Brochantit Brochantit Dioptus Wvisimuthblende Historyogen Datholith Botryogen Datholith 199 Datholith 199 Quarktrystalle in cararischem Marmer 200 Adular Duchaltin Epidote manganasifere 200 Bibling Bridder Kryst. edler Serpentin 201 Boppid Boropaid B	•	Aeschynit	195
Brochantit Dioptas Dioptas 197 VVeismuthblende 197 VVeiser Eisensinter 198 Botryogen 199 Datholith 199 Quarskryställe in cararischem Marmer 200 Adular Diallag Diopsid Epidote manganesifere 203 Steatoid oder kryst. edler Serpentin 204 Diebroit Idocras und Granat 204 Davyn und Christianit 205 Lithionglimmer 205 Kryställform des Honigsteins 206 Bitumen mit Moschusgeruch 207 Gefärbter Schnee 207 Gefärbter Schnee 208 Pflanzenedus- ren. Blausiure 1211 Vvachssäure Menispermsäure Grünsiure 1212 Vagetabilis- Reaction mit Brom und Jod sen. Trennung von Morphin 1215 Sen. Trennung von Morphin 1215 Sen. Trennung von Morphin 1216 Gewinnung von Chinin Vegetab. Sakrbasis in der Caineawursel 217 Digitalin 217 Salabasis in der Belladonna 218 Zerfliefeliche vegetab. Salabasis 221 Indifferente Verbalten von Zucker zu Arseniksäure Pflanzen- stoffe. Rette Oele Caroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele 228 Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl 228 Copaivabalaam 228 Copaivabalaam 228	•	Phosphorsaures Kupfer	196
Wismuthblende Weiser Eisensinter Hisingrit Botryogen Datholith Ouarskrystalle in cararischem Marmer Adular Ouarskrystalle in cararischem Marmer Adular Dialag Diopaid Epidote manganesifere Diopaid Epidote manganesifere Diokroit Idocras und Gramat Davyn und Christianit Lithonglimmer Expisaliform des Honigsteins Eithonglimmer Krystallform des Honigsteins Bitumen mit Moschungeruch Bitumen Murindo Parhe des Wassers Gefärbter Schnee Pflanzenchemis. Planzensäu- Equisetsäure Planzenchemis. Planzensäu- Raction mit Brom und Jod Menispermsäure Grünsäure Vvachssäure Menispermsäure Trennung von Morphin 212 Mes Salebili- Baction mit Brom und Narcotin Gewinnung von Chinin Vegetab. Salubasis in der Caincawursel Digitalin Salsbasis in der Belladonna Zerflicfeliche vegetab. Salzbasis Salicin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Salzsafrasol Salzsafrasol Stasropten im Neroliöl Zeza Saussafrasol Stasropten im Neroliöl		Brochantit	196
Wismuthblende Weiser Eisensinter Hisingrit Botryogen Datholith Quarskrystalle in cerarischem Marmer Adular Diallag Diopsid Epidote manganesisteré Steatold oder kryst. edler Serpestin Dichroit Idocras und Granat Davyn und Christianit Lithonglimmer Rrystallform des Honigsteins Bitumen mit Moschusgeruch Bitumen Murinde Farbe des Wassers Gefärbter Schnee Pflanzenchusger Pflanzenchusger Pflanzenchusger Pflanzenchusger Pflanzenchusger 1212 Menispermusäure Rquisetaäure Wachasäure Wochasäure Wochasäure Trennung von Morphin 204 Pogetabili-Raection mit Brom und Jod 205 207 Gefürler Schnee Pogetabili-Raection mit Brom und Narcotin Gewinnung von Morphin 206 Sansunarin Negetab. Salxbasis in der Gaineawursel Digitalin Salabasis in der Belladonna Zerfliefeliche vegetab. Salxbasis Salcin Newe vegetab. Salxbasis Salcin Indifferente Pflanzene mit Zucker 226 Salestäure mit Zucker 227 Pflanzene Saleträure mit Zucker 228 Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl 228 Stearopten im Neroliöl 228 Stearopten im Neroliöl 228 Copaivabalaam 228		Dioptas .	· 197
Weifer Eisensinter Hisingrit Botryogen Datholith Quarskrystalle in cararischem Marmer Adular Diallag Diopsid Epidote manganesifère Steatoïd oder kryst. edler Sospentin Diehroit Idocras und Granat Davyn und Christianit Lithionglimmer Erystalliorun des Honigsteins Bitumen mit Moschusgeruch Bitumen Murinde Farbe des VVassers Gefärbter Schnee Pflanzeneäu- rzn. Blausäure Rlausäure Monispermsäure Fam. Blausäure Menispermsäure Grünnäure. Pagetabili- szn. Trennung von Morphin Szn. Trennung von Morphin Szn. Trennung von Morphin Szn. Trennung von Morphin Salsbasis in der Belladonna Zerfliefsliche vegetab. Salsbasis Salicin Neue vegetab. Salsbasis Salicin Neue vegetab. Salsbasis Salicin Ladifferente Pflanzenis und Eiweißs Pette Ocle Ceroxylin Campher Sassafrasöl Stearopten im Naroliöl Zez Spec. Gewincht verschied. flächtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Naroliöl Zez Spec. Gewincht verschied. flächtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Naroliöl		Wismuthblende	197
Hisingrit Botryogen Datholith 199 Quarskrystalle in cararischem Marmer Adular Diallag Diopsid Epidote manganesifere Steatoid oder kryst. edler Scrpentin Dichroit Idocras und Granat Davyn und Christianit Lithionglimmer Krystallform des Honigsteins Bitumen mit Moschusgeruch Bitumen mit Moschusgeruch Bitumen Murindo Parbe des Wassers Gefärhter Schnee Pflanzenchespis. Pflanzenchespis. Pflanzenchespis. Pflanzenchespis. Pflanzenchespis. Pflanzenchespis. Pflanzenchespis. It exciton mit Brom and Jod Section Gewinnung von Morphin Sen Gewinnung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Chinsin Gewinnung von Chinsin Vegetabilis Salzbasis in der Belladonna Zerfliefliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salzin Indifferente Pflanzeneim und Eiweifs Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flächtiger und fetter Oele Sassafrasol Stearopten im Naroliöl 228 Copsivabalaam 228 Co			197
Botryogen Datholith Quarkrystalle in cararischem Marmer Adular Diallag Diopsid Epidote manganasifere Steatold oder kryst. edler Sespentia Diehroit Idocras und Granat Davyn und Christianit Lithionglimmer Extra des Vassers Gefärbter Schnee Pflanzenchemis. Pflanzensäure Requisetsäure Pflanzenchemis. Pflanzensäure Requisetsäure Resetion mit Brom und Jod Gewinnung von Morphin Salsbasis Gewinnung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Chinin Vegetab. Salsbasis in der Caincawursel Digitalin Salsbasis in der Belladonna Zerfliefsliche vegetab. Salsbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salsbasis Salsbasis in der Belladonna Zerfliefsliche vegetab. Salsbasis Salsbasis in der Geminster Gallertsäure mit Zucker zu Arseniksäure Pflanzen- stoffe. Gallertsäure mit Zucker Atoffe. Gallertsäure mit Zucker Splanzenleim und Erweiß Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht versehied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl 2228 Copaivabalsam			
Datholith Quarskrystalle in cararischem Marmer Adular Diallag Diopaid Epidote manganesifere Steatoid oder kryst. edler Serpentia Diehroit Idocras und Granat Davyn und Christianit Lithionglimmer Krystallform des Honigsteins Bitumen mit Moschusgeruch Bitumen Murinde Farbe des VVassers Gefärbter Schnee Pflanzenchemis. Pflanzensäus ren. Blausäure Wechssäure Menispermsäure Grünsäuse Reaction mit Brom und Jod seks Saleba- sen. Trennung von Morphin sen. Trennung von Morphin und Narcotis Gewinnung von Morphin und Narcotis Gewinnung von Chinin Vegetab. Salebasis in der Caincawursel Digitalin Salebasis in der Belladonna Zerfliefeliche vegetab. Salebasis Sanguinarin Neue vegetab. Salebasis Salicin Indifferente Pflanzen- stoffe. Fette Oele Ceroxylin Campber Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl 228 Copaivabalssam	,		
Quarkvystalle in cararischem Marmor Adular Diallag Diopaid Epidote manganasifère Steatoid oder kryst. edler Serpentin Diehroit Idocras und Granat Davyn und Christianit Lithionglimmer Rrystallform des Honigsteins Bitumen mit Moschusgeruch Bitumen Murindo Farbe des VVassars Gefärbter Schnee Pflanzenchemis. Pflanzenchemis. Pflanzenchemis Pflanzenchemis Pflanzenchemis Pflanzenchemis Pflanzenchemis Indifferente Resction mit Brom und Jod Sem. Trennung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Morphin Vegetab. Salzbasis in der Gaincawursel Digitalin Salsbasis in der Belladonna Zerfliefsliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Selbasis und Zucker zu Arseniksäure Pflanzen- stoffe. Pflanzenleim und Erweifs Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Naroliöl 228 Copaivabalsam		Datholith	
Adular Diallag Diallag Diopsid Epidote manganesifere Steatoid oder kryst. edler Serpentin Diehroit Idocras und Granat Davyn und Christianit Lithionglimmer Krystallform des Honigsteins Bitumen mit Moschusgeruch Bitumen mit Moschusgeruch Bitumen Murindo Farbe des VVassars Gefärbter Schnee Pflanzenchemis. Pflanzenchemis. Pflanzenchemis. Pflanzenchemise Pflanzenchemise 210 Pflanzenchemise 211 Vachasäure Vachasäure Vachasäure Menispermääure Grünsiure Requisetsäure Vachasäure Vachasäure Jig Menispermääure Grünsiure Vagetabili Ukke Salebas Gewinnung von Morphin Jod Gewinnung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Chinin Vegetab. Salzbasis in der Caincawursel Jig Salsbasis in der Belladonna Zerfliefeliche vagetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Vachalten von Zucker zu Arseniksäure Flanzen- stoffe. Fette Oele Ceroxylin Campher Spee. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Saasafrasöl Stearopten im Neroliöl 228 Copaivabalsam	•		
Diallag Diopsid Bepidote manganasifère Sepidote manganasifère Sepidote manganasifère Statold oder kryst, edler Serpentin Diehroit Idocras und Granat Davyn und Christianit 204 Davyn und Christianit 205 Lithionglimmer Sepidote manganasifère Sepidote manganasifère Sepidote manganasifère Sepidote und Granat Davyn und Christianit 206 Lithionglimmer 205 Erystallform des Honigsteins Bitumen mit Moschusgeruch 206 Bitumen Murindo Parbe des Wassers 207 Gefärhter Schnee Pflanzenchemis. Pflanzenchemis. Pflanzenchemis. Pflanzenchemis. Pflanzenchemis. Pflanzenchemis. Pflanzenchemis. Pflanzenchemis. Pglanzenchemis und Jod 214 226 Gewinnung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Chinin Vegetab. Salzbasis in der Caineawurzel 217 Digitalin Salzbasis in der Belladonna Zerfliefeliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Reue vegetab. Salzbasis Salicin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Lindifferente Pflanzen- stoffe. Pflanzenleim und Erweils Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasõl Stearopten im Neroliöl 228 Copaivabalsam			
Diopsid Epidote manganesifère 203 Steatold oder kryst. edler Serpeutia 204 Dichroit 1docras und Granat 204 Davyn und Christianit 205 Lithionglimmer 205 Krystallform des Honigsteins 206 Bitumen mit Moschusgeruch 206 Bitumen Murindo 206 Farbe des VVassers 207 Gefärhter Schnee 209 Pflanzensäu- 211 Vachssäure 212 Monispermsäure 213 Fegetabilisteke Saktba- 256 Gewinnung von Morphin 215 sen. Trennung von Morphin 216 Gewinnung von Morphin 216 Gewinnung von Morphin 216 Gewinnung von Chinin 216 Vegetab. Salxbasis in der Caineawursel 217 Digitalin 217 Salxbasis in der Belladonna 218 Zerfliefsliche vegetab. Salxbasis 219 Sanguinarin Neue vegetab. Salxbasis 219 Sanguinarin 221 Indifferente Pflanzen- stoffe. Pflanzenleim und Erweils Fette Oele 226 Sassafrasõl 226 Sassafrasõl 226 Sassafrasõl 226 Steatopten im Neroliöl 228			
Epidote manganesifere Steatold oder kryst. edler Serpentin 204 Diehroit 1docras und Granat 204 Davyn und Christianit 205 Lithionglimmer 205 Erystallform des Honigsteins 206 Bitumen mit Moschusgeruch 206 Bitumen Murindo 206 Bitumen Murindo 206 Farbe des VVassers 207 Gefärhter Schnee 209 **Pflanzenchernis.** **Pflanzensäu-** Requisetsäure 211 VVachssäure 212 Monispermsäure 213 Grünsäure 213 Grünsäure 213 Gewinnung von Morphin 215 sen. Trennung von Morphin 215 Gewinnung von Morphin 216 Gewinnung von Morphin 217 Digitalin 217 Digitalin 217 Digitalin 217 Sanguinarin 217 Sanguinarin 221 Neue vegetab. Salzbasis 221 Salicin 222 Indifferente Pflanzen- stoffe. Fette Ocle 225 Salicin 224 Fette Ocle 225 Gempher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Ocle 226 Sassafrasöl 228 Stearopten im Neroliöl 228 Copaivabalsam 228			
Steatoid oder kryst. edler Serpentin Dichroit Dichroit Idocras und Granat Davyn und Christianit 206 Lithionglimmer Lithionglimmer Serystaliform des Honigsteins Bitumen mit Moschusgeruch Bitumen Murinde Parbe des VVassers Gefärbter Schnee Pflanzenchernis. Pflanzensöu- Pflanzenchernis. Pflanzensöu- Requisetsäure Pflanzensöu- Resition mit Brom und Jod Series Salzba- Series Salzba- Series Salzba- Series Salzbasis in der Gaincawursel Digitalin Salsbasis in der Belladonna Zerfliefsliche vegetab. Salzbasis Salzin Salzbasis in der Belladonna Zerfliefsliche vegetab. Salzbasis Salzin Neue vegetab. Salzbasis Salzin Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl 228 Copaivabalsam			
Dichroit Idocras und Granat Davyn und Christianit Lithionglimmer Rrystallform des Honigsteins Bitumen mit Moschusgeruch Bitumen Murinde Parbe des Wassers Gefärbter Schnee Pflanzenchemis. Pflanzenchemis. Pflanzensäure Vvachassure Wachassure Vvachassure Menispermsäure Grünsüure. Pactabilitate Salzba- sem. Trennung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Ghinin und Narcotin Gewinnung von Ghinin und Narcotin und Vegetab. Salzbasis in der Caineawurzel und Zerfließliche vegetab. Salzbasis und Zerfließl			
Idocras und Granat Davyn und Christianit Lithionglimmer Rrystallform des Honigsteins Bitumen mit Moschusgeruch Bitumen Murinde Parbe des Wassers Gefärbter Schnee Pflanzenchemis. Pflanzensöu- Rquisetsäure Pflanzensöu- Requisetsäure Wechasäure Wenispermsäure Grünsäure VVachasäure Menispermsäure Grünsäure Pegetabili- sen. Trennung von Morphin sen. Trennung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Chinin Vegetab. Salzbasis in der Caincawursel Digitalin Salsbasis in der Belladonna Zerfliefsliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Verhalten von Zucker zu Arseniksäure Gallertsäure mit Zucker Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sasssfrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam			_
Davyn und Christianit 205 Lithionglimmer 206 Krystallform des Honigsteins 206 Bitumen mit Moschusgeruch 206 Bitumen Murindo 206 Farbe des VVassers 207 Gefärbter Schnee 209 Pflanzene Lequisetsäure 210 ren. Blausäure 211 VVachssäure 212 Monispermsäure 213 Grünsäure 213 Grünsäure 214 Vegetabiliateke Saleba- Gewinnung von Morphin 214 sen. Trennung von Morphin und Narcotin 216 Gewinnung von Morphin 217 Digitalin 217 Digitalin 218 Zerfliefsliche vegetab. Salebasis 219 Sanguinarin 221 Neue vegetab. Salebasis 219 Sanguinarin 221 Indifferente Pflanzenleim und Eiweifs 222 Fette Oele 225 Ceroxylin 226 Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele 226 Satesforstel 228 Copaivabalsam 228			
Lithionglimmer Krystallform des Honigsteins Bitumen mit Moschusgeruch Bitumen murindo Parhe des Vassers Gefärbter Schnee Pflanzenchemis. Pren. Blausäure Wochssäure Menispermsäure Grünsäure Jeli Grünsäure Jeli Gewinnung von Morphin Jeli Gewinnung von Morphin Jeli Gewinnung von Morphin und Narcotin Jeli Gewinnung von Chinin Vegetab. Salzbasis in der Caincawursel Jeli Jelitalin Salzbasis in der Belladonna Zerfliefeliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Lithifferente Pflanzenchemit Zucker zu Arseniksäure Gallertsäure mit Zucker Selicin Locampher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Zeza Copaivabalsam			
Erystallform des Honigsteins Bitumen mit Moschusgeruch Bitumen Murinde Farbe des Wassers Gefärbter Schnee Pflanzenchemis. Pegetabiliteke Salzba- Gewinnung von Morphin sen. Trennung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Chinin Vegetab. Salzbasis in der Caincawurzel Digitalin Salzbasis in der Belladonna Zerfliefeliche vegetab. Salzbasis Salzen Neue vegetab. Salzbasis Salicin Indifferente Pflanzen- stoffe. Pflanzenleim und Erweifs Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl 228 Copaivabalsam			
Bitumen mit Moschusgeruch Bitumen Murindo Parhe des Wassers Gefärbter Schnee Pflanzenchemis. Beaution mit Brom und Jod 214 215 216 Gewinnung von Morphin und Narcotim 216 Gewinnung von Morphin und Narcotim 216 Gewinnung von Chinin 217 Digitalin Salzbasis in der Caincawurzel 217 Digitalin Salzbasis in der Belladonna Zerfliefsliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Pflanzenchem und Eiweiß Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht versehied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl 228 Copaivabalsam	\		
Bitumen Murinde Farbe des Wassers Gefärbter Schnee Pflanzeneäu- Requisetsäure Planzensäu- Wachssäure Wordchasäure Grünsäure Reaction mit Brom und Jod 214 226 Gewinnung von Morphin 216 Gewinnung von Morphin 216 Gewinnung von Chinin Vegetab. Salzbasis in der Caincawurzel Digitalin Salzbasis in der Belladonna Zerfliefsliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Digitalire Flanzen- stoffe. Pflanzenleim und Eiweiß Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht versehied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam		Arystalliorm des Monigsteins	_
Farbe des Wassers Gefärbter Schnee **Pflanzenchemis.** **Pflanzenchemi	`		
Pflanzensäu- Pflanzensäure Pflanzensäure Requisetsäure Wachssäure Wachssäure Menispermsäure Grünsäure Vegetabilise Reaction mit Brom und Jod Lehe Salzba- Gewinnung von Morphin Lehe Salzba- Gewinnung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Chinin Vegetab. Salzbasis in der Caincawursel Digitalin Salzbasis in der Belladonna Zerfliefsliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Indifferente Pflanzen- stoffe. Pflanzenleim und Erweißs Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht versechied. flüchtiger und fetter Oele Sassasfrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam 228 Copaivabalsam	•	The state of the s	
Pflanzensäu- ren. Blausäure Vachssäure Wachssäure Menispermsäure Grünsäure Vegetabili- sen. Trennung von Morphin sen. Trennung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Chinin Vegetab. Salzbasis in der Caincawursel Digitalin Salzbasis in der Belladonna Zerfliefsliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Indifferente Pflanzen- stoffe. Pflanzenleim und Erweifs Fette Oele Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassasfrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam			
Planzensöu- ren. Blausäure Plausäure Renispermsäure Grünsäure Reaction mit Brom und Jod Reaction mit Brom und Jod Reaction mit Brom und Narcotin Rewinnung von Morphin Rewinnung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Chinin Vegetab. Salzbasis in der Caineawursel Digitalin Salzbasis in der Belladonna Zerfliefsliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Reue vegetab. Salzbasis Salzbasis Salicin Reaction mit Zucker zu Arseniksäure Planzen- stoffe. Pflanzenleim und Erweifs Reaction mit Brom und Narcotin Reaction mit		Gefärbter Schnee	209
Planzensöu- ren. Blausäure Plausäure Renispermsäure Grünsäure Reaction mit Brom und Jod Reaction mit Brom und Jod Reaction mit Brom und Narcotin Rewinnung von Morphin Rewinnung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Chinin Vegetab. Salzbasis in der Caineawursel Digitalin Salzbasis in der Belladonna Zerfliefsliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Reue vegetab. Salzbasis Salzbasis Salicin Reaction mit Zucker zu Arseniksäure Planzen- stoffe. Pflanzenleim und Erweifs Reaction mit Brom und Narcotin Reaction mit	•	Pflanzenchemie	
Blausäure VVachssäure Menispermsäure Grünsäure Grünsäure Beaction mit Brom und Jod Sen. Trennung von Morphin Sen. Trennung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Chinin Vegetab. Salzbasis in der Caincawursel Digitalin Salzbasis in der Belladonna Zerflielsliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Verhalten von Zucker zu Arseniksäure Pflanzen- stoffe. Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam	D#		010
VVachssäure Menispermsäure Grünsäure Reaction mit Brom und Jod sche Saleba- sen. Trennung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Chinin Vegetab. Salebasis in der Caineawursel Digitalin Salebasis in der Belladonna Zerfließliche vegetab. Salebasis Sanguinarin Neue vegetab. Salebasis Salicin Neue vegetab. Salebasis Salicin Trennung von Morphin und Narcotin 216 227 217 218 228 228 229 220 220 220 220 220 220 221 221 222 223 223 224 224 225 226 226 226 226 227 228 228 228 228 228 228 228 228 228			
Menispermsäure Grünsäure Reaction mit Brom und Jod 214 225 3en. Rennung von Morphin 216 Gewinnung von Morphin und Narcotin 216 Gewinnung von Chinin 216 Vegetab. Salxbasis in der Caineawursel 217 Digitalin 217 Salxbasis in der Belladonna 218 Zerfliefsliche vegetab. Salxbasis 219 Sanguinarin 221 Neue vegetab. Salxbasis 222 Indifferente Pflanzen- stoffe. Pflanzenleim und Eiweifs Fette Oele 225 Ceroxylin 226 Sassafrasöl 228 Stearopten im Neroliöl 228 Copaivabalsam	ren.		
Grünsäure Reaction mit Brom und Jod 214 225 226 226 226 226 226 226 226 226 226			
Reaction mit Brom und Jod sche Salzba- Gewinnung von Morphin Trennung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Chinin Vegetab. Salzbasis in der Caincawurzel Digitalin Salzbasis in der Belladonna Zerfließliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Saliein Neue vegetab. Salzbasis Saliein Pflanzen- stoffe. Pflanzenleim und Erweiß Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam			
Trennung von Morphin und Narcotin 216 Gewinnung von Chinin 216 Vegetab. Salzbasis in der Caincawurzel 217 Digitalin 217 Salzbasis in der Belladonna 218 Zerfließliche vegetab. Salzbasis 219 Sanguinarin 221 Neue vegetab. Salzbasis 222 Salicin 222 Indifferente Verhalten von Zucker zu Arseniksäure 223 Gallertsäure mit Zucker 224 Fette Oele 225 Ceroxylin 226 Campher 226 Sassafrasöl 328 Stearopten im Naroliöl 228 Copaivabalsam 228	7	Grünsäure,	
Trennung von Morphin und Narcotin Gewinnung von Chinin Vegetab. Salzbasis in der Caineawursel 217 Digitalin Salzbasis in der Belladonna Zerstiessliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Verhalten von Zucker zu Arseniksäure Planzen- stoffe. Pflanzenleim und Erweiss Gallertsäure mit Zucker Solicin Pflanzenleim und Erweiss Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam	egetabili-	Reaction mit Brom and Jod	
Gewinnung von Chinin Vegetab. Salzbasis in der Caineawursel Digitalin Salzbasis in der Belladonna Zersliessliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Verhalten von Zucker zu Arseniksäure Planzen- stoffe. Pflanzenleim und Erweis Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht versehied. flüchtiger und fetter Oele Sassasrasõl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam 218 229 221 221 222 223 224 225 226 226 226 226 226 226 227 227 228 228 228 228 228	une Salzba-	Gewinnung von Morphin	
Vegetab. Salzbasis in der Caineawurzel Digitalin Salzbasis in der Belladonna Zerfließliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Saliein Indifferente Pflanzen Gallertsäure mit Zucker Stoffe. Pflanzenleim und Erweiß Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht versehied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam 217 228 228 229 221 221 222 222 223 224 225 226 226 226 226 226 227 227 228 228 228 228 228 228 228	sen.		
Digitalin Salsbasis in der Belladonna Zerfliesliche vegetab. Salsbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salsbasis Salicin Verhalten von Zucker zu Arseniksäure Pflanzen- stoffe. Pflanzenleim und Erweiss Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam		Gewinnung von Chinin	216
Salzbasis in der Belladonna Zerfliesliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Verhalten von Zucker zu Arseniksäure Pflanzen- stoffe. Pflanzenleim und Erweiss Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassasrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam	•	Vegetab. Salzbasis in der Caincawurzel	217
Zersliesliche vegetab. Salzbasis Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin Indifferente Pflanzen Stoffe. Pflanzenleim und Erweiss Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam	• - · ′	Digitalin	217
Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin 222 Indifferente Pflanzen- stoffe. Pflanzenleim und Eiweiß Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam 221 222 223 224 225 226 226 226 226 227 227 228 228 228			218
Sanguinarin Neue vegetab. Salzbasis Salicin 222 Indifferente Pflanzen- stoffe. Pflanzenleim und Eiweiß Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam 221 222 223 224 225 226 226 226 226 227 227 228 228 228		Zerfliessliche vegetab. Salzbasis	219
Neue vegetab. Salzbasis Salicin Varhalten von Zucker zu Arseniksäure Pflanzensteilten und Erweiß Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam Neue vegetab. Salzbasis 222 223 224 224 225 226 226 226 226 227 228 228 228			221
Indifferente Pflanzen stoffe. Salicin Verhalten von Zucker zu Arseniksäure Gallertsäure mit Zucker 224 Stoffe. Pflanzenleim und Erweiß Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam 228			222
Pflanzen- stoffe. Verhalten von Zucker zu Arseniksäure Gallertsäure mit Zucker 224 Pflanzenleim und Eiweiß Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam 228		Saliein	
Gallertsäure mit Zucker Pflanzenleim und Eiweiß Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam 224 225 226 226 227 228 228 228	Indifferente	Verhalten von Zucker zu Arseniksäure	
Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam 224 225 226 226 227 228 228 228	- June Cit-	Gallertsäure mit Zucker	
Fette Oele Ceroxylin Campher Spec. Gewicht versehied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam 228	stoffe.		
Ceroxylin Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele Sassafrasöl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam 228		<u>.</u>	•
Campher Spec. Gewicht verschied. flüchtiger und fetter Oele 226 Sassafrasöl 228 Stearopten im Neroliöl 228 Copaivabalsam 228		_	
Spec. Gewicht versehied. flüchtiger und fetter Oele 228 Sassafrasöl 228 Stearopten im Neroliöl 228 Copaivabalsam 228	•	- I	
Sassafrasõl Stearopten im Neroliöl Copaivabalsam 228			
Stearopten im Neroliöl 228 Copaivabalsam 228			
Copaivabaliam 228			
		• . · ·	
weishingen and charactering track			
			MMJ

VIII

•	· ·	Seite
•	Analyse vom Gummilack	229
	Conún	232
į	Plumbagin	232
	Kryst. Stoff aus Bohnen	234
. • . •	Hesperidin	234
* t	Bitterer Stoff im Wermuth	236
	Tremellin	237
Pflanzenfar-	Alisarin	238
ben.	Lackmus	240
•	Chlorophyll	240
_	Tabasheer	242
Zerstörungs-	Kohlenstickstoffsäure	242
producte der	Neue Art derselben	244
Pflanzen-	Indigsäure	246
stoffe.	Neue Säure aus Stärke	247
-	Pyrrhin	248
•	Moder	249
	Aether. Versuche von Hennel	249
	Versuche von Serullas	251
	Essigäther	258
4	Sogenannte Alkoholate	258
1	Pflanzenanalysen	260
•	·	
	Thierchemie.	
•	Blut	262
	Eiweis; blaue Färbung durch Salzsäure	265
1.	Milch	·· 265
•	Künstlicher Harnstoff	266
•	Purpursäure	267
	Knochen und Zähne	268
:	Fett	270
	Fett in der Wolle	271
•	Krankhafte Producte	271
	Gichtknoten '.	272
•	Speichelstein	272
	Stein aus der Proststa	272
•	Harnstein von einem Hund	272
¢	Pocken - Flüssigkeit	272
	Krebssubstanz	273
	Untersuchung einer Mumie	273
	Selbstverbrennungen	274
•	•	• • •
	Geologie.	
_	Vulcane	275
•	Brennender Berg bei Duttweiler	278
-	Zusammensetzung des Klingsteins	279
	Geschiebe	280
	Contact-Bildungen	283
-	Fusepuren von Thièren in Sandstein abgedrückt	284
_	Erdbeben	286
•		

Physik und Chemie.

Die Versuche, um die Schnelligkeit des Schalls Schall. su bestimmen, sind durch eine interessante Reihe Schnelligkeit. von Untersuchungen vermehrt worden, die vom Capitain Parry und Lieutnant Foster während der Wintermonate 1824 und 1825 in Port-Bowen unter 73° 13' 39" nördlicher Breite, und 88°. 54' 55" westlicher Länge von Greenwich angestellt worden sind.

Was diese Versuche vor andern auszeichnet, ist die niedrige Temperatur, in welcher dieselben angestellt wurden, und die bei ein Paar Versuchen bis zu -38° und 39° ging. Das Resultat davon ist erst im Laufe des vorigen Jahres öffentlich mitgetheilt worden *). Bei diesen niedrigen Temperaturen fiel die Schnelligkeit des Schalls zu 1010,28 bis 1014,39 englische Fuss in der Secunde aus. Nach de Laplace's Formel berechnet, gab der bei der niedrigsten Temperatur angestellte Versuch, auf 0° Temperatur reducirt, 333,71 Meters in der Secunde, und die Mittelzahl von allen Versuchen Parry's und Foster's, gab 333,15 für 0° Temperatur.

Andere Versuche, die von Stampfer und. v. Myrbach in Oestreich angestellt worden, gaben fast dasselbe Resultat, nämlich 333,25 **). Zu der allgemeinen Zusammenstellung, die ich früher

[&]quot;) Phil Transact. 1828. P. 1. pag. 27.

^{- &}quot;) Poggendorff's Annalen XIV. 375.

im Jahresbericht 1826, pag. 3., und 1827, pag. 4. und 5., mitgetheilt habe, könnte man die solgende hinzusügen.

Man verwundert sich mit Recht, dass gerade diejenigen unter diesen Versuchen, die den größten Anspruch auf vollkommne Genauigkeit haben, da sie unter günstigen Umständen, und von Personen, die dazu ausgeseichnete Eigenschaften besalsen, nämlich von den drei französischen Gelehrten und von Gregory, angestellt wurden, auch gerade die sind, die am meisten abweichen, und um 4 Meter in der Secunde verschieden sind.

Man hat bei der Berechnung der Schnelligkeit des Schalls im Allgemeinen angenommen, dass dieselbe stir starken und schwachen Schall vollkommen gleich ist. Eine Frage, die doch nicht so durchaus abgemacht sein sollte, besonders da es schwer ist, sie durch Versuche einigermassen sicher zu bestimmen. Dass vielleicht ein Unterschied in der Schnelligkeit nach der verschiedenen Stärke des Schalles wirklich statt sinde, könnte solgende. Beobachtung von Fischer*), dem Astronomen auf Parry's Nordpol-Expedition, beweisen: "Die Versuche am 9. Febr. 1822, sagt er, waren von einem besondern Umstand begleitet, nämlich dass das

^{*)} Appendix to Parry's second Voyage, p. 239; und daraus in The Quaterly Journal of Science etc. N. S. III. 217.

Commando VV ort der Officiere, "Feuer!" mehrere Male dentlich, sowohl vom Cap. Parry als
von mir, ungefähr ½ Secunde nach dem Knall der
Kanonen gehört wurde, wonach es scheint, als oh
die Schnelligkeit des Schalls zum Theil auf dessen Intensität beruhte. An den tibrigen Tagen,
wo experimentirt wurde, ward dies nicht gehört.
An jenem Abend war ruhiges, klares Wetter,
die Temperatur — 25° Fahr., und das Barometer
28,84 Zoll, was niedriger war, als wir es jemals
zuvor auf Winter-Island gefunden haben.

Meikle, dessen Streit mit Ivory über die Schnelligkeit des Schalls ich im vorhergehenden Jahresbericht angeführt habe, hat auf Grund der eben angeführten Beobachtung zu zeigen versucht, dass allem Anscheine nach Laplace's Formel micht richtig sein könne *).

VV. Weber**), der durch Versuche tiber den CompensaSchall, die er theils allein, theils in Verbindung mit
seinem Bruder anstellte (Jahresb. 1827, p. 11., 1828,
p. 1.), sich schon als einen ausgezeichneten Forscher in diesem Felde bekannt gemacht hat, hat
eine Verbesserung in der Construction der Orgelpfeisen publicirt, durch welche dem Uebelstande abgeholsen werden kann, dass die Orgelpseise bei ungleich starkem Hineinblasen einen
stärkeren oder schwächeren Ton, und nur bei
einer gewissen Stärke den richtigen Ton gibt.
"Es ist bekannt, sagt er, dass der Ton einer angeschlagenen Stimmgabel im ersten Augenblick
etwas tieser ist, als gegen das Ende, wo die
Schwingungsbahnen ihrer Theilchen sehr klein

') A. a. O. IV. pag. 124.

[&]quot;) Peggendorff's Annalen XIV. 397.

geworden sind. Der Ton einer verballenden Stimmgabel, sagt man, zieht sich in die Höhe. Dasselbe geschieht auch mit einer Saite, und überbaopt ist dies ein allgemeines Verhalten aller transversal schwingenden Körper. Eine durchaus entgegengesetzte Eigenschaft, dass nämlich der Ton gegen da's Ende sich senkt, haben longitudinalschwingende Körper, und im höchsten Grade findet dies bei Luftsäulen statt. Desshalb wird, wie man sagt, der Ton in einem Blaseinstrument durch stärkeres Blasen in die Höhe getrieben. Der Ton wird also in diesen beiden Fällen auf eine entgegengesetzte Weise verändert. Kann man desshalb eine tönende Metallscheibe, die transversal schwingt, mit einer tönenden Lustsäule, die longitudinal schwingt, auf eine solche Art verbinden, dass heide gleichzeitig und gleich schnell schwingen, so erhält man dadurch ein musikalisches Instrument, das seinen Ton nicht ändert, wenn man dasselbe mit größerer oder geringerer Kraft zum Tönen bringt." Dieses Problem hat Weber mittelst einer Zungenpfeise gelöst, deren Röhre verktirzt oder verlängert wird, bis dass die Röhre der Luftsäule ihre gehörige Länge hat. Die Zunge darin ist die vibrirende Metallscheibe, und die Luft in der Röhre der Pseise ist die Lustsäule. Er hat Regeln gegeben für die Anwendung derselben bei der Construction von Pfeisen, für die ich jedoch auf seine Abhandlung verweise. Außerdem hat er aufmerksam gemacht auf die Anwendung des Schalls oder des Tons zur Lösung verschiedener physikalischer Probleme, und zu äußerst.feinen Längenmessungen, wie sie schon Poisson und Lagerhjelm zu bewerkstelligen angefangen haben.

Ampère hat, so su sagen, die schöne Arbeit Bber die Polarisation des Lichts vollendet, die Polarisirtes Fresnel angefangen und sum großen Theil auch ausgeführt hat, der er jedoch durch zu frühen Tod. entzogen wurde. Ampere's Arbeit*) hat sum Endzweck die Bestimmung der krummen Ober-Mäche der Lichtwellen in einem Medium, dessen Elasticität verschieden ist nach den 3 Hauptrichtungen. Diese Arbeit ist jedoch so durchaus mathematische Berechnung, dass ich, ungeachtet ihrer Wichtigkeit, hier nur ihr Vorhandensein ankündigen kann.

Rudberg hat durch Versuche mit Prismen von Quars und kohlensaurem Kalk entdeckt **), Strahlenbredass jede verschiedene Farbe im Spectrum eines Prisma's ihre eigene doppelte Strahlenbrechung hat, und dass für jede verschiedene Farbe das Verhältmis swischen den Brechungs-Exponenten in demselben Medium ungleich ist.

Doppelte ! chung.

Schleiermacher hat die Anwendung der Anwendung analytischen Optik auf die Construction von opti- der analytischen Instrumenten ausführlich abgehandelt ***), für die Con-Ich kann natürlicherweise diese Arbeit, von der struction von kein Auszug möglich ist, nur anführen.

Workzeugen.

Marx +) hat ein Instrument zur Bestimmung des Lichtbrechungsvermögens der Körper beschrie- Werkseuge

^{*)} Annales de Chimie et de Physique XXXIX, 113. "Mémoire sur la détermination de la surface courbe des ondes lamineuses, dans un milieu, dont l'élasticité et differente, suivant les trois directions principales; c'est-à-dire, celles où la force, produite par l'élasticité, a lieu dans la direction même du deplacement des molecules de ce milieu."

[&]quot;) Poggendorff's Annalen XIV. 45.

^{***)} A. a. O. pag. 1.

⁺⁾ Jahrbuch der Chemie und Physik. 1828. 1. 385.

Körper.

zur Messung ben. Es besteht aus einem gewöhalichen zusamdes lichtbre-mengesetzten Microscop, dessen untere biconvexe mögens der Linse eine an der oberen Seite ganz nahe liegende plane Glasscheibe bat, zwischen welcher und der Linse ein Tropsen von der zu untersuchenden Flüssigkeit gegossen wird. Man hat alsdann eine Einrichtung, um den verschiedenen Abstand su messen, auf den man einen Gegenstand deutlich sieht, mit oder ohne dazwischen gebrachten Tropfen der Flüssigkeit, und Marx gibt eine Formel, durch welche man das Brechungsvermögen der Flüssigkeit daraus berechnen kann. Feste Körper werden so geschliffen, dass dieselben genau gegen die Linse passen, woran sie mit etwas Oel befestigt werden.

Microscop.

Es sind mehrere verbesserte Microscope gemacht worden. Unter diesen zeichnet sich Tul-Ley's catadioptrisches Microscop aus, ein Reflections-Microscop, das nach einem neuen Princip construirt ist*), und ganz reine Bilder gibt; ferner , Garpenter's aplanatisches Sonnen-Microscop, mit achromatischem Objectivglas versehn **), und das sich darin von andern Sonnen-Microscopen unterscheidet, dass es so klare Bilder gibt, dass der Beobachter sich ganz dicht bis an den Schirm, worauf diese vorgestellt werden, nähern kann, und dadurch um so viel deutlicher sieht; endlich die von Goring ***) vorgeschlagene Anwendung von Saphir zu Linsen für einfache Microscope, statt der bei weitem theueren und schwerer zu bearbeitenden Diamantlinsen (Vgl. Jahresb. 1829, p. 12.).

[&]quot;) The Quaterly Journal of Science et N. S. IV. 193.

^{••)} A. a. O. pag. 194.

^{•••)} A. a. O. III. pag. 107.

Zu den wichtigen Verbesserungen der Teles- Telescope. cope gehören Barlow's geglückte Versuche, Flint glas durch Schweselkohlenstoff *) in einer concavconcaven Glaslinse zu ersetzen, und die von Ro-, ger, große achromatische Tuben zu construiren, in denen eine kleine Linse von Flintglas so eingerichtet wird, dass diese eine größere von Crownglas ersetsen kann **).

Die Electricität ist noch immer der Gegenstand Blectricität. der Untersuchungen von Gelehrten in allen Ländern. Theorie der-Sogar die Frage, ob die electrischen Erscheinungen durch Annahme einer oder zweier Electricitäten su erklären seien, sehen viele als noch nicht abgemacht an. Bigeon ***) hat su zeigen versucht, dass man nur eine Electricität anzunehmen brauche, um sowohl die Attractionen als Repulsionen zu erklären; und er hat gesucht, diese Meinung durch ein Factum zu unterstützen, das, nach seiner Art die Sache zu sehen, bei der Annahme von swei Electricitäten nicht kann erklärt werden. In der Atmosphäre, die einen electrischen Körper umgibt, befindet sich die Electricität auf eine solche Weise, dass man fragen kann, ob sie daselbst unabhängig von der Luft, oder ob sie den kleinsten Theilen der Luft adhaerent sei. Electrische Attractionen und Repulsionen finden wohl im luftleeren Raume statt, und beweisen also, dass die electrische Atmosphäre unberuhend sei auf der wägbaren Materie um den electrischen Körper; aber, setzt Bigeon hinzu, alle Umstände veranlassen doch, zu vermuthen, dass, wenn das Phä-

^{*)} Poggendorff's Annalen XIV. 313.

^{*)} A, a. O. pag. 324.

^{***)} Annales de Chimie et de Physique, XXXVIII. 150.

nomen in der Lust statt findet, ein Theil der Electricität den Molectilen derselben adhaerent sei; denn wenn man zwei isolirte Holundermarks-Kugeln so neben einander unter den Recipienten der Lastpumpe bringt, dass die eine besestigt und die andere leicht beweglich ist, und man verdünnt die Luft, so stolsen diese einander ab, indem dieselben einen Ueberschuss an Electricität erhalten, nachdem die E., die sie früher im vollkommenen Gleichgewicht umgeben hatte, durch ihre Adbaerenz su den Molecülen der ausgepumpten Luft mit dieser fortgeführt werden. Dieser Versuch, setzt er hinzu, widerspricht förmlich der Idee von zwei Electricitäten; beim Fortnehmen des natürlichen Fluidums kann man nichts anderes als natürliches Fluidum zurücklassen. - So lange die Natur der Electricität so wenig bekannt ist, kann man wohl niemals irgend eine Erklärung als entscheidend annehmen, wie der electrische Zustand entstehe, oder wie das Gleichgewicht gestört werde; und gleichwohl beruht, in dem vorhergehenden Beweise gegen die Idee von zwei Electricitäten, alles darauf, dass die vorausgesetzte Art der Entstehung der freien Electricität die einzig richtige sei. Beim Entwerfen einer electrischen Theorie muß man sich nicht an die Erklärung der bloss mechanischen Erscheinungen halten, man muss das Eingreifen derselben in die ganze Natur und in ihre Processe, so weit dieses bekannt ist, ihren Zusammenhang mit der magnetischen Polarität, mit Licht und Wärme durchschauen; und eine Erklärung des electrisch-polarischen Zustandes, die nicht auch gleich anwendbar auf den magnetischen ist, muss nothwendig unrichtig sein.

Becquerel hat die Electrisirung der Metalle Metalle, elecdurch Reibung gegen einander untersucht*). Seine trisirt durch Versuche enthalten Resultate von zweierlei Art. Erstens hat er gezeigt, dass dieselben Metalle, welche die thermoelectrischen Erscheinungen verursachen, gleichfalls durch Reibung eine Abweichung der Magnetnadel hervorbringen, und dass die Electricität, die hierbei erzeugt wird, nicht von irgend einer durch die Reibung entstandenen Temperaturerhöhung herrührt. An den Enddräthen eines electrischen Multiplicators von vorzäglicher Emplindlichkeit besestigte er eine Scheibe von Antimon und eine von Wismuth, und als diese leise gegen einander gerieben wurden, gab die Abweichung der Magnetnadel zu erkennen, dass ein electrischer Strom entstanden war, genau in derselben Richtung, als ob eins dieser Metalle erwärmt worden wäre. Dabei trifft schon das ungewöhnliche Verhalten ein, dass die durch Reiben entstandene Electricität sich, ohne weitere Vorkebrung, sie in größerer Quantität zu concentriren, an einem electrischen Multiplicator offenbart. Dass bei diesen Versuchen keine Wärmeentwickelung den electrischen Strom veranlasste, hat Becquerel dadurch wahrscheinlich gemacht, dass Stösse und starke Schläge, die viel mehr als Reibung Wärme hervorbringen, keine Spur von irgend einem electrischen Strom gaben. - Die electrische Vertheilang, welche Reibung von verschiedenen Metallen auf diese Weise hervorbrachte, war gerade, wie swischen Wismuth und Antimon, übereinstimmend mit der Ordnung derselben in der thermoelectrischen Reihe (Jahresb. 1825, p. 12., und

⁷⁾ A. a. O. pag. 113.

1828, p. 50.). Becquerel führt die Metalle nach seinen Versuchen in folgender Ordnung auf: Wismuth, Nickel, Kobalt, Palladium, Platin, Blei, Zinn, Gold, Silber, Kupfer, Zink, Eisen, Cadmium, Antimon. Die zweite Art von Resultat erhielt er, als er Feilspähne eines Metalls über eine nicht isolirte, geneigte und glatte Scheibe von demselben, oder auch einem andern Metalle gleiten liess, und die Feilspähne im Fallen in einer isolirten Schale auffing, die in Verbindung mit einem empfindlichen Electroscop stand. Die Resultate dieser. Versuche waren, dass das in Feilspähne verwandelte und folglich reibende Metall die Neigung hat, negative Electricität anzunehmen, welche dasselbe auch erhält, wenn es über eine Scheibe von demselben Metalle hingleitet. Dieses Resultat findet auch statt, wenn man an der Stelle der Feilspähne polirte Metallkörner von einem bedeutend größeren Volumen, als die Feilspähne, hat. Hierbei bemerkt Becquerel indess, dass, wenn zwischen swei Metallen der electrochemische Gegensatz bedeutend ist, hierdurch die Reibungselectricität überwunden wird, und die Feilspähne bleiben dann positiv, wenn sie von dem positiveren Metalle sind. Ist dieser Gegensatz geringer, so wird er von der Reibungselectricität überwältigt.

Man bat auf mehrere Arten versucht, das vernes Vermögen schiedene Leitungsvermögen der verschiedenen Meder Metalle, die Electrici- talle für die Electr. zu untersuchen. Davy wandte tät zu leiten. hierzu die Bestimmung der verschiedenen Länge . von Dräthen von gleichem Diameter, und von verschiedenen Metallen an, die gerade dazu gehört, eine und dieselbe electrische Säule zu entladen (Jahresb. 1824, p. 28.). Becquerel wandte später dasselbe Princip auf eine noch besser erdachte Art

an (Jahreab. 1827, p. 16.). Vor diesen hatte Children, bei Versuchen mit der gigantischen hydroelectrischen Batterie, das verschiedene Leitungsvermögen der Metalle zu bestimmen gesucht, nach der verschiedenen Erwärmung, die in ihnen durch Entladung entsteht. Seine Resultate weichen sehr von Davy's und Becquerel's ab; aber später hat Harris *) mittelst electrischer Schläge, die durch Dräthe von verschiedenen Metallen von gleicher Länge und Diameter gingen, das Leitungsvermögen durch Erwärmung zu bestimmen gesucht, auf die Weise, dass der Drath in eine große Glaskugel gespannt wurde, die als eine Art Luftthermometer zu betrachten war, und die mit der äusern Lust durch eine seine Röhre communicirte, welche vom Boden der Kugel ausging, wo die Oessnung der Röhre mit gesärbtem Alkohol bedeckt wurde, der, da er ein Stück in die Röhre eindrang, durch sein Steigen und Fallen die Erwarmung, welche die Luft in der Kugel nach jedem electrischen Schlage erhielt, zu erkennen gab. Wiewohl diese Einrichtung gewiss nicht von der Beschaffenheit ist, andere, als bloss approximative Resultate geben zu können, so hat sie doch den Becquerel'schen sich so sehr annähernde gegeben, dass ich glaube, sie verdienen hier neben diesen zur Vergleichung aufgestellt zu werden.

	Becquerel.	Harris
Kupfer	100,0	100,0
Gold	93,6	66,6
Silber	73,6	100,0
Zink	28,5	33,3
Platin	16,4	33,3 20,0

[&]quot;) Poggendorff's Annelen XII. 279.

·	Becquerel.	Harris.
Eisen	15,8	20,0
Zinn	15,5	16,6
Blei	8,3	8,3

· Harris hat hierbei auch das verschiedene Leitungsvermögen von verschiedenen Metallmischungen untersucht. Mischungen von Kupfer und Silber in verschiedenen Verhältnissen, gaben dasselbe Resultat, wie diese Metalle für sich. wurde das Leitungsvermögen bedeutend verringert bei Mischungen von Gold mit Silber und Kupfer, und zwar ungefähr gleich viel von gleichen Quantitäten Gold, so dass gleiche Theile der legirten Metalle ein geringeres Leitungsvermögen als Zink hatten, und 3 Theile Gold mit einem Theil Silber oder Kupfer wenig mehr als Platin; und im Allgemeinen war das Leitungsvermögen bei einer Metallmischung geringer, als aus der specifischen Leitungsfähigkeit der gemischten Metalle folgte.

Ritchie *) hat gezeigt, dass weissglühendes Eisen, als Leiter für Frictionselectricität gebraucht, ungefähr dasselbe Leitungsvermögen wie kaltes Eisen hat, aber dass dasselbe, auch in runder Form, die Electricität ausstrahlt, wie eine Spitze. - Ritchie scheint dabei den erwärmenden Einflus des weisselühenden Eisens auf die umgebende

Lust aus den Augen gelassen zu haben.

Von der Ursache der Erregung der der Säule.

Eine der interessanteren Arbeiten im verflossenen Jahre, ist August de la Rive's Analyse Electricität in der Umstände, welche die Intensität und Richtung des electrischen Stromes in einem hydroelectrischen Paare bestimmen **). Diese Untersuchungen sind

[&]quot;) Poggendorff's Annalen XIV. 161,

^{**)} Annales de Chimie et de Physique XXXVII. 225.

mit besonderer Genauigkeit und sinnreichen Vorrichtungen ausgestihrt und mit vieler Klarheit
beschrieben. Die Arbeit zerfällt in zwei HauptAbtheilungen. A. In dem ersten Theile handelt er die Frage ab über die Umstände, welche die Richtung des electrischen Stromes bestimmen, welche Frage, so wie er den Gegenstand
abhandelt, mit der über die Ursache der Erregung
der Electricität in einem hydroelectrischen Paar
zusammenfällt; eine Frage, die bei dem gegenwärtigen Standpunkt der chemischen und physikalischen Wissenschaften tief in den ganzen wissenschaftlichen Bau eingreift.

Es ist bekannt, dass seit der ersten Kenntniss der hydroelectrischen Phänomene die Meinungen Hiber den Ursprung derselben sich theilten zwischen Volta's Idee: dass sie von Vertheilung durch Berührung zwischen zwei Leitern von ungleicher Natur und einer Flüssigkeit herrtihrten; und Fabroni's: dass sie von der Oxydation des einen Leiters herrührten. Für diese Meinungen hatte man stets auf beiden Seiten sprechende Gründe, bis es endlich Volta, Humphry Davy und einigen Andern glückte, das Uebergewicht auf die Seite des Contacts zu legen. Man entdeckte nachher noch mehr Bestätigungen für diese Idee dadurch, dass man mittelst der Contactselectricität electrische Erscheinungen, die analog denen der Säule waren, bervorbringen lernte, ohne dass dabei, so weit man es nachweisen konnte, eine chemische Verbindung statt fand, z. B. in der trocknen Säule von Papier, das auf der einen Seite mit Zinnblättchen, auf der andern mit Kupferblättchen belegt ist. Aber de la Rive's Versuche sind von der Natur, dass sie diese Lehre in ihren

Grundpfeilern erschüttern, und er sieht aus denselben, wiewohl mit Zurückhaltung, den Schluß, daß die Lehre von der Contactselectricität und alle für die Theorie der Chemie daraus gezogenen wichtigen Schlüsse keinen suverlässigen Grund haben; wodurch natürlicherweise die Discussion das größte Interesse erhält.

Das erste Factum, das de la Rive gegen Volta's Theorie ansührt, ist, dass ein Metall und eine Flüssigkeit Electricität erzeugen, wenn die Oberfläche des Metalls auf einer Stelle blank und auf der andern rauh oder angefressen ist. Demnächst kömmt er zu einem hydroelectrischen Paar aus Kupfer und Zinn, bei dem, wenn es in caustisches Ammoniak getaucht wird, das Kupfer positiv ist, und wenn es in eine verdunnte Säure oder in verdünntes caustisches Kali getaucht wird, das Zinn, so wie man es a priori erwarten sollte, positiv, und das Kupfer negativ ist. Die Ursache liegt darin, dass im Ammoniak das Kupfer allein löslich ist, aber nicht das Zinn, da hingegen in der verdünnten Säure oder in Kalilauge vorzugsweise das Zinn aufgelöst wird. Dieser Versuch ist nach meiner Ansicht der interessanteste von allen, die er anführt, denn Ammoniak und Kali sind Flüssigkeiten derselben Art, die die Metalle electrochemisch auf dieselbe Art angreifen sollten. Ein anderer, nicht weniger wohl erdachter Versuch ist, dass er einen kleinen Trogapparat aus Blei und Kupfer construirte, der abwechselnd in concentrirte und verdünnte Salpetersäure gesenkt wurde. In der concentrirten Säure wird das Kupfer vorzugsweise vor dem Blei aufgelöst, in der verdünnten ist das Verhalten umgekehrt, desshalb ist Kupfer im ersten Falle positiv, und dagegen Blei im letzteren. Nach vielfach abgeänderten Versuchen hat er folgende electrische Reihen aufgestellt, in welchen das folgende Metall positiv gegen das vorhergehende ist:

Concentrirte Salpetersäure. Verdünnte Salpeters.

Eisen, oxydirtes*). Silber. Kupfer.

Quecksilber. Eisen, oxydirtes.

Blei. Eisen. Blei.

Eisen. Quecksilber.

Zink. Zinn. Zink.

Die Ungleichheit in diesen beiden Reihen ist vollkommen tibereinstimmend mit der ungleichen Zeit, in der die Metalle von der Säure angegriffen werden, so dass es offenbar ist, dass die Erregung und Richtung der Electricität dadurch bestimmt wird, und nicht durch den Contact der beiden Metalle. "Es ist anzumerken, setzt de la Rive hinzu, dass in allen diesen Versuchen, die mit derselben Säure von verschiedener Verdünnung angestellt sind, man nicht die Einwendung machen kann, dass die Ordnung in der Polarität von der Berührungselectricität herrühre, die durch Berührung des Metalls mit der Flüssigkeit entsteht, denn die Flüssigkeit (die Säure?) ist in beiden Fällen dieselbe."

Bei Kohle und Platin, zu einem Paar vereinigt, und in Königswasser getaucht, wird das Platin positiv, und in Schwefelsäure von + 100° bis 150° die Kohle positiv, je nachdem das eine oder die

[&]quot;) Ich verweise den Leser, in Bezug hierauf, auf Keir's und Wetzlar's Versuche, wovon weiter unten

andere angegrissen und aufgelöst wird. Auf gleiche Weise ist das Eisen positiv gegen Arsenik in verdünnter Säure, aber negativ, wenn sie in geschmolzenes Kalihydrat getaucht werden, indem das Eisen von der Säure, und das Arsenik vom Alkali gelöst werden.

Ich will nun mit de la Rive's eigenen Worten die Schlüsse anführen, die er aus diesen Versuchen zieht.

"Ich erlaube mir, als eine Schlussfolge aus diesen Principien anzumerken, dass es nicht unmöglich wäre, dass der thermoelectrische Strom eine Folge derselben Ursache, wie in dem hydroelectrischen Paare sei. Die Wärme trägt nämlich zur Vermehrung der chemischen Wirksamkeit bei, die der Sauerstoff der Luft auf die Metalle ausübt, und wir sinden fast immer das wärmere Metall positiv gegen das minder warme*). Die Anomalien, die diese electrischen Ströme begleiten, dienen eher, eine solche Analogie zu bekräftigen, als zu widerlegen. Das Eisen z. B., das nur bis zu einem gewissen Rothglühen positiv gegen Kupfer ist, wird negativ beim Weissglühen; denn es ist eine bekannte Sache, dass die Verwandtschaft dieses Metalls zum Sauerstoff einen solchen Gang hat **). "

"Es scheint mir, dass die äusserst schwache Ten-

Dieses Phänomen findet indess auch statt, wenn das eine Metall abgekühlt wird unter die Temperatur, die die Lust hat, und gleichfalls, wenn die Metalle mit einem Firnis überzogen sind.

O) Dies ist nicht richtig. Man weiß, daß das Eisen bei der Schweißglühhitze in der Lust brennt, wie es dasselbe in Sauerstoffgas bei starker Glühhitze thut.

Tension, die entsteht, wenn zwei ungleiche Metalle einander ohne feuchten Leiter berühren, durch
die Gegenwart des Sauerstoffs und der Dünste in
der umgebenden Luft erklärt werden könne; denn
das eine dieser Metalle ist immer mehr oxydirhar,
als das andere. Ich werde später auf diesen wichtigen Punkt der Verallgemeinerung der Theorie
zurückkommen, wenn ich hinreichend werde Facta
gesammelt haben, um keinen Punkt in der einen
oder der andern Ansicht zweifelhaft zu lassen."

"Ich stelle mir vor, dass die chemische Einwirkung den electrischen Strom auf folgende Weise bestimmt: Wenn ein Metall von einem chemischen Agens angegrissen wird, es mag dieses in liquider oder in Lust-Form sein, so erhält die angegrissene Obersläche positive Electricität, die sich entweder in der Flüssigkeit oder in der Lust, die das Metall umgibt, ausbreitet. Die negative Electricität strebt, von dem Metalle durch jeden mit demselben in Verbindung gebrachten Leiter, nicht nur von der Obersläche des Metalls, sondern auch aus dessen Innerem zu entweichen. Was die Intensität der entwickelten Electricitäten betrisst, so beruht diese auf der Intensität der chemischen Thätigkeit."

"In. dieser Theorie," fährt er fort, "ist der electrische Zustand des hydroelectrischen Paares nicht von einem electrischen Princip hervorgebracht, das jedem verschiedenen Körper auf eine ihm eigene VVeise zugehörig wäre, wie man sich dies gewöhnlich vorzustellen pflegt, indem man sagt, daß Zink positiv gegen Kupfer, oder daß eine Säure stark negativ, ein Alkali stark positiv sei; sondern die Electricität entsteht von der Thätigkeit, die das chemische Agens auf die Oberfläche des festen

Körpers austübt. Diese ist es, welche die Electricitäten trennt, ungefähr analog mit der Reibung oder mit Stölsen, mit einem VV orte mit allen den mechanischen Thätigkeiten, die eine Bewegung in mehreren oder allen kleinsten Theilen eines Körpers hervorbringen. VV enn dies sich so verhält, und wenn es wahr ist, dass der Contact an und für sich keine freiwerdende Electricität hervorbringe, so kann man behaupten, dass keine Electricitäts-Entwickelung statt finde, ohne dass eine Art Thätigkeit dazu Veranlassung gebe."

"Die electrochemische Theorie, in der man voraussetzt, dals die Verwandtschaften, durch welche die Körper sich zu vereinigen streben, nichts anderes sei, als das Resultat ihres entgegengesetzten electrischen Zustandes, kann die wohl mit dem vorher erwähnten, und zumal mit dem Factutt, dals ein Körper positiv gegen den einen, und megativ gegen einen andern Körper sein känn, zu-

sammen besteben?"

"Diese Theorie scheint mir in der Hauptsäche auf twei Thatsachen zu bernhen, der einen: dals die Körper eine eigene Electricität haben, die der Contact offenbart, ein Factum, dessen Unrichtigkeit ich an den Tag zu legen gesucht habe; der anderen: dass bei seder Zersetzung, die durch die electrische Säufe bewirkt wird, einige Körper (die sogenannten negativen) zu dem 4- Pol, die anderen (die sogenannten positiven) zu dem - Pol gehen; aber ich habe in einer früheren Abhandtung gezeigt, dass dies nicht kraft der electrischen Tension geschehe, sondern in Folge gewöhnlicher electrischer Attractionen und Repulsionen, die die Trennung hervorbringt, indem dieselbe um so viel schneller vor sich geht, je mehr die Flüssigkeit leitend, und folglich je geringer die Tension ist, Es

scheint mir, dass, so lange man die beiden oben erwähnten Facta nicht zugeben kann, die electrochemische Theorie, die auf denselben ruht, keinen festen Grund hat."

B. In dem späteren Theile dieser Abhandlung hat de la Rive die Umstände zu bestimmen gesucht, auf welchen die Intensität in dem electrischen Strome beruht, und ist, wie man aus dem Vorhergehenden leicht einsehen kann, hei dem Resultat stehen geblieben, dass derselbe auf der Hestigkeit der chemischen Wirkung, zwischen der Flüssigkeit und dem einen der Metalle, zugleich aber anch darauf bernhe, dass eine grösere Oberfläche des nicht angegriffenen Metalls, von dem die Flüssigkeit berührt wird, den Darchgang der Electricität erleichtert, und dass, wenn die Intensität gering ist, die electrischen Erscheinungen in einem größeren Verhältniß nunehmen, als die Vergrößerung der Oberfläche, da im Gegentheil, bei stärkerer Intensität, dies in einem geringeren Verhältnifs, als die Oberstäche, geschieht. Außerdem hat er gefunden, dass der Durchgang der Electricität von ungleichen Flüssigkeiten an festen Leitern ungleich leicht sei, und dass von zwei metallischen gleichartigen oder ungleichartigen Oberflächen diejenige, welche die Electricität am leichtesten von sich auf die Flüssigkeit übergeben läst, positiv gegen die andere ist, wenn sie in derselben Flüssigkeit zu einem Paare vereinigt sind. Aussendem bet er gesonden, dass ein Metall und eine Plüssigkeit für eine gewisse Intensität gute Leiter sein können, die für eine andere Intensität viel schlechter werden.

In noch einer andern Abhandlung, die Untersuchungen über die Ursachen der Volta-

schen Electricität (die er nicht mehr Contactselectricität nennen will) enthält*), hat er die in dem Vorhergehenden angeführten Ideen weiter zu entwickeln sich bemüht. Er hat daselbst die Electricitat in ihren beiden Formen darzustellen gesucht: fortfahrende Entladung (état de courant) und Zustand der Ladung (état de tension). - Bei der ersten hat er die drei Alternativen betrachtet: 4) wenn das Liquidum, in welches Bogen von demselben oder von zwei verschiedenen Metallen eingesenkt sind, ein und dasselbe ist; 2) wenn der Bogen von einem Metall ist, aber die verschiedenen Enden desselben in verschiedene mit einander in Berührung stehende Flüssigkeiten getaucht werden; und 3) wenn beide Metalie und Finssigkeiten verschieden sind. In dem ersten Falle nimmt er den Beweis für seinen Satz davon her, dass wenn der Bogen aus Gold oder Platin besteht, und die Flüssigkeit Schwefelsäure oder Salpetersäure ist, kein electrischer Strom entsteht, der durch einen empfindlichen Multiplicator wahrnehmbar wäre, ungeachtet, sagt er, hier alle Umstände eintreffen, die die Bildung eines electrischen Stromes durch blossen Contact begünstigen sollten, nämlich zwei verschiedene Metalle und eine der am meisten leitenden Flüssigkeiten. Nor erst wenn die Flüssigkeit Chlor enthält, oder sich dies darin entwickelt, entsteht ein chemisches Einwirken, und gleichzeitig mit diesem ein electrischer Strom. In dem zweiten von den angeführten Fälden, ein Metall mit zwei Flüssigkeiten, z. B. Platin, Säure und Alkali, entsteht der electrische Strom durch die chemische Wirksamkeit der Fläs-

^{*)} Annales de Chimie et de Physique XXXIX, 297.

siekeiten zi und seine Stärke steht im Verhälfnis mit der Neutralisation, die in ihnen vor sich geht, Im dritten Falle, wo man zwei Flüssigkeiten und zwei Metalle bat, entstehen wohl die größten Schwierigkeiten für den Satz, dass die chemische Wirkung die Ursache der Electricität sei; aber er sucht dieselben fortzuräumen. Wenn man eine Glasröhre in Form eines U biegt, in den einen Schenkel Schwefelsäure, und gleichzeitig in den andern Salpetersaure gielst, so dals, diese sich nicht mit einander mischen, und man einen Bogen von Zink und Kupfer so stellt, dass das Zinkende in die Schweselsäure, und das Kupserende in die Salpetersäure reicht, so sieht man keine chemische Wirkung in der Schwefelsäure, aber das Kupser wird von der Salpetersäure aufgelöst; dessen ungeachtet ist das Zink positiv und das Kupfer negativ, gerade dem entgegengesetzt, was folgen sollte, wenn die chemische Einwirkung auf die eingetauchten Metalle die Ursache für die Electricität wäre. Um diesen ganz, ernsthaften Einwand gegen seine Vorstellungsweise aufzuheben, zeigt er, dass wenn man den Bogen nur aus einem Metalle macht, die Richtung des electrischen Stromes dieselbe bleibt, wiewohl die Intensität desselben schwächer wird. Daraus, sagt er, ist es klar, dass, da ein einziges Metall einen Strom in derselben Richtung hervorbringt, wie zwei, so kann nicht der Contact zwischen Kupfer und Zink die Ursache von diesem Strom gewesen sein; aber de la Rive scheint bei dieser sehr passend benutzten Advocatur gegen den Satz, dessen Richtigkeit er bestreiten will, durchaus vergessen zu haben, dass das Resultat des Versuchs gleich kräftig gegen das spricht, was er vertheidigen will, dass nämlich

die chemische Thätigkeit die Grundursache für das electrische Phänomen sei, und dass diese Action eine bedeutende Quantität von Electricität hervorbringe, wovon nur ein Theil von dem Apparat bis zu seiner Sättigung aufgenommen wird; denn wenn ein Bogen von Kupfer mit seinem einen Ende in Salpetersäure, und mit dem andern in Schwefelsäure getaucht wird, so ist die chemische Wirkung an dem erstern, aber die Electricität geht in umgekehrter Richtung. Er sucht zwar dies dadurch zu erklären, dass es viel schwieriger für den electrischen Strom sei, vom Kupfer zur Schwefelsäure, als von dieser zur Salpetersäure überzugehen, aus Grunden, die er in der zweiten Hälfte seiner vorher besprochenen Abhandlung aus einander gesetzt hat; aber das heisst ein schwaches Hindernis eine kräftige Wirkung überwinden lassen, wenn die Sache es so bedarf.

De la Rive kommt hiervon auf einen von mir angestellten Versuch. Ich habe ebenfalls eine Zeit lang gleiche Ansichten über die Ursache der Erregung der Electricität in der Säule gehabt. Ich habe diese Ideen in einer Abhandlung unter dem Titel: Theorie der electrischen Säule*), aus einander gesetzt, aber ich sah mich, durch die späterhin darüber angestellten Versuche, endlich überzeugt, daß, wie innig auch die chemische VVirkung mit den Erscheinungen in einem hydroelectrischen Paare zusammenhänge, sie dennoch nicht durch eine chemische VVirkung entstehen, die bei der Temperatur der Luft statt findet, wenn kräf-

e) Ash. i Fysik, Kemi och Mineralogie II. 14., übersetzt in Gehlen's Journal sur die Chemie und Physik. Berlin, 1807. III. 177.

tige Elemente zur hydroelectrischen Entwickelung in entgegengesetzter Ordnung angowendet werden; weil die chemische Action abgebrochen wird, und andere eintreten, wenn die Kette geschlassen wird. Der einsache Versuch, wodurch dies so leicht bei einer Becher-Batterie von Zink, Kupfer, Salpetersäure, Chlorcalcium, Zink, Kupfer etc. gezeigt wird, habe ich im I. Their m. Lehrbuchs, pag. 121., unter den historischen Details der hydroelectrischen Phänomene beschrieben, und verweise dorthin. --De la Rive sucht zu zeigen, dass das Resultat dieses Versuchs auf einem analogen Verhalten, wie in dem früheren Beispiel, herpht, und vor allem auf der chemischen Wirkung der Flüssigkeiten auf einander, besonders da man das Kupfer fortlassen und sich nur des Zinks hedienen kann; und der Strom geht ganz nach derselben Richtung, als wenn das Kupfer mit dabei wäre, wiewohl weniger stark. In diesem letzteren Falle sollte also auf der Contactslinie, zwischen Salpetersäure und einer concentrirten Anflösung von Chlorcalcium, eine intensivere chemische Wirkung statt finden, als auf der Berührungsfläche von Zink und Salpetersäure. Wohl kann man sagen, dass zwischen einem Chlormetall und Salpetersäure chemische Einwirkungen statt finden, wie Bildung von Chlor, Salasaure, salpetrichter Säure und einem salmetersauren Salz; aber diese halten keinen Vergleich aus mit der Krast, welche beim Zink die Ozydation desselben in Salpetgrsäure vernrsacht. Diese Erscheinungen finden außerdem auf dieselbe Weise in einer Säule statt, die aus Zink, Kupfer, Salpetersäure, einer gesättigten Auflösung von schwefelsaurem Zink etc. construirt ist, und ich habe versucht, ob nicht durch die Concentration der Säure

der electrische Strom könnte umgedreht werden, aber ohne Erfolg. Es ist also hieraus klar, daß welche Ursache auch bei einer solchen Construction die Ehlladungserscheinungen haben mögen, dies wenigstens nicht die chemische Thätigkeit ist, die ohne das Mitwirken der electrischen Entladung darin statt findet.

'In 'einem späteren Theil dieser Abhandlung sucht de la Rive zu zeigen, dass der Zustand von electrischer Tension, die durch den bekannten Voltaschen Grundversuch die Divergenz im Göldblatt-Electroscop hervorbringt, sich von der Oxydation von einem der Metalle herleite; und nicht statt finde, wenn die Umstände eine solche nicht zulasseh! Diese Versuche sind sehr interessant und scheinen zu beweisen, dass ein gewisser Zustand in dem umgebenden gasförmigen Médium, durch welchen ein Einstals 'auf das' eine Metall statt haben kann, die electrische Vertheilungs - Intensität befördere; doch scheinen dieselben mehr als irgend ein anderer Theil seiner Arbeit von denen wiederholt werden zu müssen, die mit gleichem Eifer einen Beweis für das Gegentheil suchen, bevor ein unparthelischer Leser sein Urtheil feststellen kann, denn hier wirken viele Umstände zusammen, die verkannt werden könnten.

Schaft mehr and dient mehr dazu, das Wahre und Richtige zu befestigen, als so ernste Untersüchungen, die geradezu auf die Basis derselben gerichtet sind, wie die von de la Rive non angeführten. De la Rive scheint überzeugt zu sein, dass die Resultate seiner Versuche die Anwendung der electrischen Ansichten in der Chemie über den Hausen geworfen haben. Ich theile seine Ueber-

zeugungen nicht; seine Versuche scheinen im ile gentheil neue Bekräftigung dafür zu geben ... Alles zusammen beruht darauf, von was für einem Gesichtspenkt man ausgeht. De la Rive betrachtet Contact, chemischen Process und electrische Ente wickelung 'als durchaus von einander unabhängigs und er hat an einer Stelle geäussert, dass der chemische Process die Electricität eben so enrege, wie Reibung, Stofs und dergl. -- Wenn is richtig ist, diese in der Philosophie der Wissenschäft als unabhängige zu betrachten, so enthalten de la Rive's Resultate einigen Widerspruch gegen die electrochemische Theorie; aber wenn auf der andern Seite es richtig ist, anzwinehmen, dass bei jeder Bertihrung zwischen Körpern, ein der Materie zugehöriges Vereinigungshogehren, ein Streben zu äußern beginnt, wenn dieses Vereinigungsbegehren, oder mit andern Worten, die Vereinigungs-Verwandtschaft, auf eine solche Weise mit der electrischen Kraft zusammenhängt, dass, wo die eine sich äussert, die andere auch in dem Grade da ist, dass die electrochemische Theorie sie als identisch voranssetzt, (und vielleicht ist die Betrachtung dieses Phänomens im Zusammenhang die richtige), so enthalten de la Rive's Versuche nichts gegen diese Ansichten Streitendes. - Alle die Umdrehungen von Contactselectricität, die de la Rive in seiner ersten Abhandlung angesührt und so geschickt benutzt bat, um das Resultat vorzubereiten, su dem er gelangen wollte, hören auf, Ausnahmen zu sein, wenn man sich erinnert, dass Flüssigkeiten Contactselectricität sowohl mit festen Körpern, als mit einander geben, und dass diese viel stärker sein kann, als die Contactselectricität zwischen

swei sesten Körpern; und wenn man sich erinnert, daß in dem von de la Rive angesphrten Fall die angewandten Metalle einander gans nah in der electrischen Reihe liegen, und folglich die Contactselectricität derselben leicht vernichtet wird von einer amgekehrten, die die Flüssigkeiten zwischen einander oder mit einem oder beiden Metallen bervorbringen. VVenn die electrisch-chemischen Ansichten gegründet sind, so müste in einem hydroelectrischen Paar keine Contactselectricität statt finden können, und kein electrischer Strom entstehen können, ohne dass ein chemischer Process eintrifft. De la Rive hat in der späteren Abhandlung geseigt, dass es so sei, aber er hat das entgegengesetzte Resultat darans gezogen, dass dies dem Geiste dieser theoretischen Ansicht widerstreite. So verschieden können Facta benitheilt werden nach den verschiedenen Gesichtspunkten, von denen man ausgeht. Im Allgemeinen verdient erinnert zu werden, dass der, welcher die Begründang der electrochemischen Theorie umwersen will, sich nicht allein bei diesen Phänomenen der Contactselectricität halten muss, wo unbekannte Umstände, mit unerklärlieben Bizarrerien, oft unsere Bemühungen som Besten haben, sondern er muss uns überzeugen, dass der electrische Zustand, den de la Rive l'état de courant genannt hat, die stärksten chemischen Verwandtschaften nicht überwindet und aushebt, dass er dieselben nicht in entgegengesetzter Ordnung hervorbringt von denen, welche ausserhalb dieses Stromes statt finden, z. B. in derselben Flüssigkeit Chlor mit Gold vereinigt. und Eisen reducirt, wenn das erstere positiv, das letztere negativ ist; und so lange dies nicht geschehen ist, kann man sich die electrische Kraft

und die chemische Verwandtschaft nicht als von einander verschieden und unabhängig denken.

Außer de la Rive hat auch Nobili in einer Abhandlong über die Natur des electrischen Stromes *) zu zeigen gesucht, dass Volta's Theorie nach seiner Ansicht grundfalsch sei; aber Nobili nimmt an, dass die chemischen Phanomene und Wärme zusammen die Grundursache der bydroelectrischen Erscheinungen seien.

Im Zusammenhang mit der vorhergehenden Electrische Arbeit mag die nur vorläufige. Nachricht angeführt werden **), dass es dem Instrumentenmacher Watkins geglückt sei, eine Art electrischer Säule von merkbarer Tension, aus blossen Zinkscheiben ohne fenchten Leiter zu versertigen. Es sind 60 bis 80 Zinkscheiben, die 4 Zoll Fläche haben, auf der einen Seite politt und auf der andern uneben und reifig sind. Sie sind parallel neben einander in einem bölsernen Trog, in einem Abstand von 1 bis 2 Millimeter von einander befestigt, so dass zwischen jeder Zinkscheibe eine · dunne Lustschicht ist. Die polirten Seiten sind alle nach einer Richtung gewandt. Mit einem Worte, es ist eine sogenamte trockne Säule, in welcher die Lost den sonst angewandten trocknen Körper, und das raube Zink die eine, das polirte die andere Metalibelegung ersetzt. Wenn man den einen Pol dieser Säule mit der Erde, und den andern mit einém Electroscop in Verbindung setzt, so zeigt dieses sogleich freigewordene Electricität, in dem einen Pol die entgegengesetzte von dem andern, und die streifige Zinkobersläche stellt

Säule von Lust und Zink.

^{*)} Jahrbuch der Chemie und Physik. 1828. II. 264.

[^] Anneles de Chimie et de Physique. XXXVIII. 442.

das, positive Metall vor. - Es ist also klar, das, die Luft, in Berührung mit einem Metall, wie andere Körper, an der electrischen Vertheilung Theil niment, und dass sie in diesem Fall, wie die Flüssigkeiten, eine politte Oberfläche weniger afficirt, als, eine unebene und raphe. Dies ist ein Beweis dastip, dass' alles in der Nathr sich in einer gewiesen geringen, für unsere Sinne in gewöhnlichen Fällen durchaus unmerkbaren electrischen Ten; sion befindet, und zur chemischen Wirksamkeit bei der geringsten Veranlassung zur Erhöhung in dem electrischen Gegensatz bereit ist. Dies scheint uns einen ganz wichtigen Wink zur Erklärung der Wirkungen von Platin auf brennbare Gasarten, und im Allgemeinen für das Factum zu geben, daß ein fester Körper bestimmt die Vereinigung gasförmiger Körper bewirke, auch wenn er selbst nicht an derselben Theil nimmt.

Wechselnde Polarität in electrischen Paare.

Seitdem man den electromagnetischen Multieinem hydro- plicator als Electroscop benutzt, hat man viele Ausnahmen in der Contactselectricität gesunden, von denen einige erklärbar sind, andere tiefer. liegen. Zu diesen Anomalien gehört der Umstand, dass ein electrisches Paar, das in eine Flüssigkeit getaucht wird, im ersten Augenblick die Magnetnadel des Multiplicators mit Kraft nach der Seite, die die Theorie voraussetzt, hinwirst, dass aber in einigen Augenblicken die Magnetnadel surückgeht, auf 0° kommt, und dann auf die andere Seite übergeht, wo sie bleibt. Dies ist besonders der Fall, wenn man als Flüssigkeit die Auflösung einer Schweselbasis oder eines Schweselsalzes anwendet. Davy, der dies früher untersucht bat. leitete es von der Bildung eines neuen sesten Produkts auf dem Metalle her, wodurch die Contacts-

electricität umgeändert werde (Jahresh. 1828, p. 27.). Diese Erscheinungen sind ganz mit demselben Resultate von Fechner *) studirt-worden, und enthalten einen deutlichen Widerspruch gegen de la Rive's theoretisches Resultat. Dass ein neuer Körper gebildet werde, wenn & B. ein Paar aus Kupfer und Eisen angewendet wird, das in eine starke Auflösung von Schwefelalkali taucht, wobei das Kupfer, das beim ersten Hincinbringen negativ ist, nach einigen Augenblicken positiv wird, ist schwierig gewesen, recht sicher auszumachen, weil, wenn das Kupfer, worauf derselbe sich bildet, aus der Flüssigkeit genommen und abgespühlt wird, der neu gebildete Ueberzug durch die Luft und das Wasser in Unordnung gebracht wird, so dass das Kupfer bei der Einsenkung in andere Flüssigkeit negativ gegen das Eisen wird. Dies hat jedoch Fechner auf eine ganz sinnreiche Weise zu vermeiden gewußt. Er senkte ein Paar aus Kupfer und Eisen in die erwähnte Lösung von Schwefelaikali, und liess das Kupfer seinen böchsten Grad von positiver Polarität bekommen; nun wurde die Flüssigkeit mit so vielem Wasser verdünnt, dass, als ein anderes Paar darin eingetaucht wurde, dieses letztere sich normal erhielt, das will sagen, das Kupfer negativ und das Bisen positiv, während die Erscheinungen in dem zuerst eingesetzten Paar fortsubren, wie früher, umgekehrt zu gehen. Fechner hat, mit Hülfe des Multiplicators, die von Wetslar (Jahresb. 1829, p. 104.) angeführten Versuche, Wher das Verhalten des Eisens gegen salpetersaures Silber, wiederholt und gefunden, dass die Schlüsse,

^{*)} Jahrbuch der Physik und Chemie für 1828. II. 57. u. 129.

die VV etzlar darans gezogen, durch den Multiplicator bestätigt werden.

Da ich diese Versuche erwähne, darf ich nicht unangemerkt lassen, dass dieses böchst merkwürdige Verhalten beim Eisen schon vor langer Zeit beobachtet und beschrieben worden sind. -Fechner hat die Aufmerksamkeit auf eine Abhandlung von Keir gelenkt, die in der Royal Society i London, d. 20. Mai 1790, vorgelesen und dann in die Phil. Transactions, Vol. 80. pag. 359., eingeführt worden ist, in welcher Keir dieses Phänomen ganz aussührlich und richtig studirt hat. Es war damals kein Wink zur Erklärung desselben vorhanden, es hatte nicht Interesse genug, sich in der Erinaerung der Chemiker als eine Anomalie zu erhalten, und gerieth in Vergessenheit. Keir hat geseigt, dass Eisen, durch Behandlung mit Salpetersäure, die salpetrichte Säure enthält, die von Wetslar beobachtete Eigenschaft sogleich erhält, so dass, wenn es hierauf in eine Silberauslösung gelegt wird, nichts gefällt wird, und daß die beginnende Fällung von Silber dadurch, dass durch dieselbe allmälig salpetrichte Säure entsteht, slas fällende Eisen verändert. Das Eisen ist durchaus blank metallisch und behält seine neu erhaltene Eigenschaft lange, wenn es entweder in einer sanren Flüssigkeit oder in flüssigem Ammoniak aufbewahrt wird, aber es verliert dieselbe bald, wenn es in reinem Wasser liegt. - Die bemerkungswerthe Anomalie, die das Eisen durch seine Berührung mit einer, salpetrichte Säure enthaltenden Flüssigkeit bekommt, ist also offenbar von electrischer Natur, und kann nicht als ein blosses Phänomen von aufhörender Verwandtschaft erklärt werden; und die Anomalien, die de la Rive-in

seiner vorher erwähnten Abhandlung berausgehoben hat, sind kein bedeutenderer Einwurf für die electrochemische Theorie, als der hier angestihrte Fall, der offenbar im Gegentheil für diese Theorie zu sprechen scheint.

Fechner hat ferner einige nicht unwichtige Beiträge zur näheren Kenntniß der Facta geliesert, die der Voltaschen Theorie der Contactselectricität zum Grunde liegen *). Ich muss für He nähere Ausemandersetzung auf seine Abhand-

lang verweisen.

Im vorigen Jahresbericht (p. 15.) stihrte ich Fortdauernde de la Rive's Untersuchungen über den Zustand electrischer Vertheilung an, der in den Metallen entsteht, welche eine Zeitlang in Verbindung mit der electrieiner Flässigkeit, als Auslader der electrischen schen Säule Säule, gedient haben. Dieser wichtige Gegenstand hat die Ansmerksamkeit Mehrerer auf sich gezogen, vorgebracht. Marianini **) hat, wahrscheinlich gleichzeitig thit de la Rive and ohne von dessen Arbeit un wissen, gezeigt, dass die Ritterschen sogenannten secundären oder Ladungssäulen, deren Eigenschaften auf verschiedene VVeisen erklärt worden sind (Jahresb. 1827, p. 24.), threa, nach Aufliebong der Gemeinschaft mit der wirksamen Säule fortsahrenden electrischen Zustand von der in dem Metalle erregten, noch eine Zeitlang fortsahrenden Polarität haben, und dass die Flüssigkeit nicht daran Theil nehme. Diese Säulen bestehen aus Scheiben von einem Metall, das abwechselnd mit Pappscheiben, die in Wasser oder eine Salzlösung getaucht sind, aufgebaut wird; wenn diese eine

electrische Polarität, durch die Entladung in den Metallen her-

[&]quot;) A. a. O. II. pag. 429.

^{**)} Annales de Chimie et de Physique XXXVIII. 5.

Zeitlung zur Entlädung der electrischen Säule gedient haben, so sind sie electrisch; aber mit entgegengesetzten Polen, so dass der, welcher in Berührung war mit dem + Pol der Säule, in der secundären der - Pol ist. Dass dies nicht von der Flüssigkeit herrübre, zeigt Marianini dadurch, dass wenn die Metallscheiben berausgenommen, abgetrocknet und auf einander gelegt werden, mit Beibehaltung der relativen Lage der Seiten, aber mit anderen Pappscheihen, die in eine andere Flüssigkeit getaucht sind, die secundäre Säule fortfährt, noch eine Zeitlang wirksam zu sein. Alle Metalle, die hierzu angewendet werden, behalten nicht auf gleiche Weise die electrische Polarität; Gold behielt sie in Marianipi's Versuch am besten, Kupfer kaum halb so gut, und Zink hatte sie ganz schnell verloren. C. H. Pfaff*) hat dasselbe Verhalten bei den Metallen untersucht, und hat ihr ungleiches Vermögen, diese electrische Polarität anzunehmen und zu behalten, verglichen. Graphit und Kohle besitzen dasselbe in einem besondern Grad. Seine Abhandlung enthält mehrere recht interessante Versuche, nach welchen er die wichtige Frage abzumachen versucht: Was ist dieser Zustand? Wenn er eine wirkliche Polarität wäre, so würde das wohl mit einer Art Instrument entdeckt werden können; aber nun treten die Phänomene ein, die das Vorhandensein derselben nur in Berührung mit Flüssigkeiten beweisen, und man sollte daraus schließen können, dass das Phänomen nur an der Oberstäche existire, und eine Folge der Oxydation auf der einen

^{*)} Jahrbuch der Chemie und Physik für 1828. II. 391.

einen und der Wasserstoffverbindung auf der andern Seite sei, wodurch die Oberfläche sich mit neuen Verbindungen von entgegengesetzten electrischen Reactionen bekleidet. Doch, setzt er hinzu, wenn man auch annehmen kann, dass ein solches Verhalten bisweilen eintreffe, so ist dies nicht hinreichend, das Verhalten in jeder-Hinsicht zu erklären, weil de la Rive gezeigt bat, dass die Theile des Metalls, die nicht mit in die Flüssigkeit während der Entladung der Säule eingetaucht waren, ihre bestimmte Polarität haben, was Pfaff in seinen Versuchen gleichfalls bestätigt fand.

Bei den Versuchen, die ich 1805-6 in Gesell- Fortdauern schaft mit Herrn Hisinger anstellte, hatten wir Zersetzungs gesanden, dass die Metalldräthe, die zur Zersetzung Vermögens von Flüssigkeiten mittelst der electrischen Säule angewendet worden, noch lange, nachdem die Ver- hobener Lei bindung mit der Säule aufgehört hatte, fortfuhren Gas zu entwickeln und Wirkungen hervorzubringeh, die einen fortfahrenden electrischen Zustand ansuzeigen schienen, und welche dieselben Dräthe nicht hervorbrachten, wenn sie in andere Flüssigkeiten (obschon von derselben Art) als die, worin sie während der Wirkung der Säule gewesen wazen, eingebracht wurden. Diese Beobachtung *), die mir fast ganz aus dem Gedächtnis gekommen war, hat C. H. Pfaff **) einer Untersuchung dieses Gegenstandes zu Grunde gelegt, womit er unsere Angaben bestätigt, und sie noch mit mehreren anderen derselben Art vermehrt hat. könnte vermuthen, auch diese Erscheinung habe ihren Grund in einer, sowohl in der Flussigkeit

der Metalle nach autgetung.

[&]quot;) Gilbert's Annalen der Physik XXVII. 269.

[&]quot;) Jabrbuch der Chemie und Physik 1828. IL 77.

als im Metalle zurückbleibenden Polarität, die, so lange sie dauert, sich durch eine fortdauernde chemische Wirksamkeit auszeichnet; indessen scheinen einige von Pfaff's Versuchen hiermit nicht übereinzustimmen, weil, nachdem er einer so zersetzten Flüssigkeit Ammoniak zugemischt hatte, wobei also alle innere Polarität in der Elüssigkeit vernichtet war, die Erscheinung dennoch statt halte. Die Metalle, welche vor allen andern diese Art electrischen Zustandes lange beibehalten, waren Zink und Eisen, und nächst diesen kam Gold. Als einen Versuch, diese Erscheinung zu erklären, stelkt er die Vermothung auf, dass vielleicht durch langes Hindurchströmen der Electricität die Bestandtheile des Wassers näber auf dem Punkt stehen, sich zu trennen, und in einer weniger innigen Verbindung gehalten sind, als sonst, so dass sehr unbedeutende Einstüsse zu ihrer Trennung hinreichend sind. So viel ist gewiss, dass eine gentigende Erklärung dieses Phänomens jetzt noch nicht gegeben werden kann.

Methode, das trische Verhalten der Metalle su messen.

Die Methoden, das relative electrische Verhale relative elec- ten der Metalle zu messen, sind von Bischoff*) um eine vermehrt worden, die in der Messung der Menge von Wasserstoffgas besteht, die sich in einer gewissen Zeit in Salzsäure von einem und demselben Platiadrath, der in leitender Bertihrung -mit electropositiveren Metallen von einer gewissen und gleichen Form steht, entwickelt. Bischoff erwartet hiervon sehr genaue Resultate, und hat vor, über diesen Gegenstand eine aussührliche Untersuchung zu liesern. Der Vortheil dieser Methode besteht darin, dass sie vergleichbare und in

^{*)} A. a. O, I. pag. 230.

Zahlen ausdrückbare Resultate gibt. So fand er, dass sich die electrische Tension des Bleies gegen Platin, zu der des Kupfers gegen Platin, wie 5,2:1,0 verbjelt.

Nobili, dessen Versuche über Hervorbringung Der electrivon electrischen Figuren ich im letzten Jahresb., verglichen pag. 18., anführte, hat von der veränderten Form, mit det Bedie seine ringsürmigen Figuren annehmen, wenn man eine positive neben einer negativen hervorbringt, zu dem Schluss zu gelangen gesucht, dass der electrische Strom denselben Brechungsgesetzen unterworsen sei, wie das Licht*). Da seine Meinung tiber diesen Gegenstand schwerlich angenommen werden kann, so babe ich die Arbeit nur als eine Fortsetzung dessen, was die Figuren betrifft, andeuten wollen. Nobili hat die Bildung derselben auf Quecksilber **) versucht, aber statt der Ringe eine im Quecksilber entstehende Bewegung gefunden. Das Nähere hiervon, was indessen nicht ohne Interesse ist, muss ich übergehen. Es ist dies ein Phänomen derselben Art, wie die im vorbergehenden Jahresbericht von Herschel, Pfaff und Runge angesührten.

. Es ist bekannt, dass eine electrische Säule, de- Verminderen Pole isolirt werden, eine bis auf einen ge- Tension der wissen Grad gehende electrische Tension erhält. Säule durch Macht man für kürzere oder längere Zeit eine Verbindung zwischen den Polen, so findet man, dass die Tension im hohen Grade abgenommen hat, was jedoch auch nicht unter ein gewisses Minimum herabgeht, welches eintritt, wenn die electromotorische Kraft die Electricität eben so schneif

wegung des Lichts.

^{&#}x27;) A. a. O, II. pag. 441.

[&]quot;) A. a. O. III. pag. 40.

vertheilt, als die Entladung geschieht. Dieses Verhalten ist. von Marianini studirt und das Nähere dayon in einer sehr lesenswerthen Abhandlong *) angegeben worden.

Messons von gen YOR., Electricität.

Um kleine Quantitäten von Efectricität zu meskleinen Men- sen, hat man sich der Reinbarkeit des Frosches bedient. Nobili hat die letztgenannte mit der Empfindlichkeit eines Multiplicators mit doppelter Nadel **) (Jahresb. 1827, pag. 29.) zu vergleichen gesucht. Er sand dabei, dass der Frosch, wenn er so eben getödtet worden, alles andere an Empfindlichkeit für den hydroelectrischen Strom übertrisst; dafür aber ist er unempfindlich für den thermoelectrischen, wenn derselbe nicht so kräftig ist, dass er durch eine gans dünne Schicht einer Flüssigkeit gehen kann. Als einen Beweis für die Empfindlichkeit des Frosches führt Nobili folgenden Versuch an: Wenn man zwei kleine Gefässe mit Salzwasser nimmt, und das Bein eines präparirten Frosches in das eine, und das abgezogene Rückenmarksende in das andere legt, darauf einen baumwollenen Docht in das Salzwasser taucht, und das eine Ende davon in den einen, das andere nachher in das zweite Gefäss bringt, so zuckt der Frosch jedesmal, wenn die Vereinigung geschieht, ungeachtet hier kein Metall gegenwärtig ist. große Grad von Reizbarkeit verschwindet jedoch innerhalb weniger Minuten, wiewohl der präparirte Frosch nachher noch ganz lange zu andern Versuchen anwendbar ist. - Man kann aus mehreren Fröschen eine Art von Becherhatterie machen, die eine größere electrische Tension hat, als mit

^{*)} Annales de Chimie et de Physique XXXIX. 337.

[&]quot;) Poggenderff's Annalen XIV. 157.

dem einen Frosch, und die alle heftig zucken, wenn die Kette geschlossen wird.

Bary *) hat Formeln zur Berechnung der Größe von gans schwachen electrischen Tensionen aus dem Abstand, auf den die Kugeln in: einem Electroscop von einander getrenat werden, zu geben versucht. Er findet, dass die Electricität, die auf die Kugeln wirkt, proportional mit dem Cobus des Winkels ist, den die Aushängungssiiden derselben machen.

Ich habe im vorigen Jahresbericht, pag. 24., Electricität Becquerel's Versuche über den elestrischen Zistand des Turmalins kurz erwähnt, und angegeben, dass Becquerel, weil er nicht mit Bergman's Versuchen bekannt war, dasselbe Resultat mitgetheilt habe, welches schon vor beinah 50: Jahren von letzterem erhalten war. Von Becquerel's Abhandlung war mir nichts weiter als ein Auszug bekannt geworden. Bei Durchlesung seiner ausführlichen Abhandlung **) babe ich gefunden, dass derselbe sehr wichtige Beiträge mehr su den vorher bekannten/Resultaten geliefert hat, nämlich; dass die eine Hälfte eines Turmalins mit einer einzigen Electricität könne ^lectrisch gemacht werden, die allmälig von der Culminationslinie zum Pol hin zunimmt, ganz so, als ob die entsprechende Hälfte des Tormàlins gleichfalls electrisch wäre, Dies erreicht man, wenn die eine Hälfte des Turmalins (d. i. die eine Hälfte seiner electrischen Achse) bei einer unveränderten Temperatur erhalten, während die andere erwärmt oder erkältet wird. Diese höchst interessante Erscheinung geht.

^{*)} Annales de Chimie et de Physique XXXIX. 37.

^{**)} A. a. O. XXXVII. 1. u. 863.

in der einen Hällte der Achse desselben, so durchaus unberuhend auf dem electrischen Zustand der andern, vor sich, dass diese andere Hälfte, wenn die Temperatur unverändert ist, im vollen electrischen Gleichgewicht ist, und dass keine Spur von extstandener oder abgeleiteter *) Electricität entdeckt werden kann; und wird diese Hälfte erwärmt, während die zuvor erwärmte abgekühlt wird, so bekommen beide dieselbe Blectricität im Pol, indem der Turmalin bei seiner Erwärmung die entgegengesetzte Electricität annimmt, wie bei der Abkühlung; und folglich wird der Pol, der durch die Abkühlung negativ electrisch wird, immer positiv durch Brwärmung. Aus dem, was wir bis jetzt von der Electricität wissen, ist diese Erscheinung gans unmöglich zu erklären; sie zeigt uns die Electricität in neuen Beziehungen, die uns allmälig zu tieferen Einsichten leiten werden.

Becquerel hat außerdem gefunden, dass die Länge der Turmaline die Intensität ihrer Polarisation bedeutend vermindere. Schon die Länge von 6 Centimeter oder etwa 2 Zoll, ist der Polarisation ungünstig, und ein Turmalin, der durch Temperaturveränderung durchaus nicht polarisirt wird, wird es ganz stark, wenn man ihn in mehrere Stücke zerbricht.

Durch Abkühlung in Glas erregto Electricität.

Neben dieser Untersuchung hat er noch eine andere in demselben Sinne angestellt. In einem abgeschlossenen Raum hängte er an ungesponnener Seide eine an beiden Enden zugeschmolzene Glasröhre von altem, gutem, nicht leitendem Glase

^{*)} Es ist bekannt, dass eine electrische Säule dieselbe Unipolarität erhält, wenn ihr einer Pol isolirt und die Electricität des andern in die Erde abgeleitet wird.

auf. (Bekanntlich ist das in neuerer Zeit sabricirte Glas selten ein so vollkommner Nichtleiter, wie das ältere.) Die Temperatur in diesem Raume konnte erhöht und erniedrigt werden. In einigem Abstand von dem einen Ende dieser Röhre wurde eine schwach geriebene und etwas electrische Lackstange befestigt. So lange die Temperatur statiqnär war, bemerkte man keine Einwirkung der electrisirten Lackstange auf die Glasröhre; auch nicht so lange die Temperatur erhöht wurde, aber in dem Augenblick, als sie abzunehmen anfing, wurde das eine Ende der Rühre vom Lacke angesogen, und die Electricität des Lackes, d. i. - E, wurde frei in dem andern, und dies fuhr so lange fort, als die Abkühlung dauerte. Wurde der Raum wieder erwärmt, so hörte diese Polarität in demselben Augenblick auf, als die Temperatur stationär wurde, wie während des Steigens derselben. Durch Beachtung mehrerer Umstände wurde ausgemacht, dass die Lustströme, die von der Temperaturveränderung unzertrennlich sind, keinen Antheil an diesem Phänomen haben. Dieselbe Erscheinung entsteht auch in einem Cylinder von Gummilack; aber mit manchen Glassorten will der Versuch nicht gelingen.

Eine schon lange bekannte Thatsache, die suerst in England angeregt und nachher von Fiedle, in Deutschland völlig erwiesen wurde, ist, dass
ein Blitzschlag in sandigem Boden um sich herum den Sand zu einer Röhre schmilzt, die inwendig glasirt ist, und auswendig aus zusammengesinterten unveränderten Sandkörnern besteht. Bei
einem Besuche in Paris hatte Fiedler der Akademie der Wissenschaften Proben von den vielen
ganz großen von ihm ausgesuchten Röhren, oder

Künstliche Blitzröhre. sogenannten Fulguriten, vorgezeigt; und da webb die Sache der Akademie unbekannt zu sein schien; und wenigstens eines ausführlicheren und directeren Beweises für die Richtigkeit der Erklärungsweise zu entbehren schien, so bekamen Bendant, Hachette und Savart den Auftrag, solche Blitzröhren durch starke electrische, durch Glaspulvergeleitete Schläge künstlich nachzumachen. Versuch glückte vollständig mit Glas, und am besten mit einem gepulverten Gemenge von Kochsalz und Glas, aber mit Pulver von Feldspath oder Sand konnte auf diese Weise mit der von ihnen angewandten electrischen Krast keine Zusammenschmelzung hervorgebracht werden.

Electromagnetische Kraft

Die electromagnetischen Erscheinungen, dielange der Gegenstand der Arbeiten vieler Forscher waren, sind im letzt verflossenen Jahre weniger bearbeitet worden. Eine Abhandlung von J. W. Pfaff*) hat die Richtigkeit mehrerer älteren Augaben bekräftigt, die von einem und dem andern Verfasser in Zweisel gezogen worden waren, und Ampère **) hat mit seiner gewöhnlichen tiefen mathematischen Speculation die gegenseitige Wirkung eines Magneten und eines electrischen Stromes behandelt; ich muss auf beider Arbeiten verweisen, um nicht die billige Grenze meiner gegenwärtigen Berichterstattung zu überschreiten.

Magnetische Kraft. Einstus des unmagnetische Körper.

Seebeck hat seine Untersuchungen über den Einfloss der unmagnetischen Metalle auf die Mag-Magnets auf netnadel fortgesetzt ***) (Jahresb. 1828, pag. 60., und 1829, pag. 33.). Er hat darin gezeigt, dass

Kastner's Archiv XIV, 440.

^{**)} Annales de Chimie et de Physique XXXVII. 118.

^{***)} Poggendorff's Annalen XII. 352.

die Polverisirung oder Feilung die Wirkung der Metalle auf eine oscillirende Magnetnadel sehr bedeutend vermindere, sie aber nicht vollkommen aushebe. - Aus seinen Versuchen zieht Seebeck noch den Schloss, dass man zu der von Barlow gefundenen Correction wegen des Einflusses des Eisens am Bord der Schiffe (Jahresbericht 1826, pag. 34.) mit viel größerer Sicherheit Eisenfeilspähne anwenden könnte, die in einem, in Form einer Scheibe gemachten Futteral aus Kupfer eingepackt wären, statt der von Barlow vorgeschlagenen Scheibe aus Gusseisen, welche die einmal erhaltene Polarität immer gern behält. Seebeck macht ferner aufmerksam auf den Einfluss, den die magnetische Achse der Erde auf das Metall bei den Pendeln hat, womit die Pendelversuche angestellt werden, und räth zur Anwendung der Legirong aus 2 Theilen Kupfer und 1 Theil Nickel (Jahresb. 1828, p. 62), die von der magnetischen Kraft so gut als gar nicht afficirt wird. Hinsichtlich einiger anderer Resultate von weniger allgemeinem Interesse, als die angeführten, verweise ich auf die Abhandlung.

Haldat*) hat verschiedene Versuche über die Rotationsmagnetischen Erscheinungen angestellt, die sich Magnetismus. bei rotirenden Körpern zeigen. Er hat dabei gezeigt, dass ein rotirender Körper für sich selbst nicht magnetisch ist, und durchaus nicht auf unmagnetische Nadeln von Eisen oder Stahl wirkt, aber dass schon der geringste Grad von magnetischer Polarisation wahrnehmbare Wirkungen von Rotationsmagnetismus hervorbringe. Daraus ist es solglich klar, dass der magnetische Zustand bei

^{*)} Annales de Chimie et de Physique, XXXIX. 232.

dem rotirenden Körper eine Folge von einem in seiner Nähe besindlichen magnetisch-polarischen Körper ist. Haldat fand, dass, als eine Stahlscheibe unter einem Magneten zum Rotiren gebracht wurde, nur geringe oder gar keine Spuren von Rotationsmagnetismus entstanden, und als die Rotation einen gewissen Grad von Geschwindigkeit erlangt hatte, jede Spur davon verschwunden war, und die Magnetnadel ganz unbewegt hängen blieb. Haldat versuchte serner die rotirende Kupserscheibe in alle mögliche Stellungen gegen den Horizont zu stellen. Die VVirkung derselben auf die Magnetnadel war dieselbe, wenn die relative Stellung der Nadel und Scheibe dieselbe war.

Magnetischer Zustand der Erde.

Hansteen hat von mehreren Beobachtern genauere Bestimmungen der Inclination der Magnetnadel auf vielen Stellen der nördlichen Erdhälfte gesammelt, zu denen Poggendorff eine Berechnung der Intensität hinzugefügt hat, die sich auf vergleichende Beobachtungen in Königsberg gründet *). - Ein Theil von diesen ist von Hansteen selbst, und ein anderer Theil von andern Personen auf seine Veranlassung angestellt worden. Zum Theil ist von ihnen schon im Jahresb. 1827, pag. 46., die Rede gewesen. Wiewohl das Haupt-Interesse dieser Beobachtungen in der Zusammenstellung von einem großen Theil der Erdoberfläche liegt, so muss ich mich doch hier mit blossem Hinweisen begnügen, und will nur einige Beobachtungen anführen, die auf interessanteren Punkten der scandinavischen Halbinsel angestellt sind.

^{*)} A. a. O. XIV, pag. 378.

Namen.	Breite.	Länge, östl. von Ferrö.	Neigung.	Intensităt.
Stockholm.	39°,20	35°,44	72° 8',3	1,3921
Carlstad.	59 ,23	31,16	72 33,4	1,3777
Christiania.	59,55	28,24	72 26,4	1,4305
Sundswall.	59 ,57	35	73 23,4	1,4246
Magnor.	59 ,57	30 ,2	73 58,1	1,4198
Rüraas *).	62 ,34	29 ,15	74 41,7	1,4401
Trondhiem.	63,26	28 ,5	74 41,7	1,4302
Umeå.	63,49	37,52	74 4,0	1,4126
Piteå.	65 ,19	39 ,9	74 9,0	1,4480
Haparanda.	65,50		75 12,7	1,4447
Vardöe.	70 ,23	48 ,47	76 55,3	1,4766
Hammerfest.	70 ,40		76 58,9	

Arago **) gibt an, dass den 7. August 1828 Pie Stellung die Declination der Magnetnadel auf dem Obser- der Magnetvatorium zu Paris 22° 5' 57" westlich, und somit 26' 23" geringer als 1827 war. Die Inclinations-Veränderung war zu gering, um bestimmt werden zu können.

Ich habe im Jahresbericht 1827, p. 60., ange- Warme.
zeigt, dass einige von Fresnel angestellte Ver- Abstolsung
zwischen ersuche zu zeigen schienen, dass feste Körper, wenn warmten fesie erwärmt werden, einander sichtbar abstossen; sten Körpern. ein Resultat, das um so weniger unerwartet war, als es die Haupteigenschaft der Wärme zu sein scheint, den kleinsten Theilen der Materie eine, mit der Temperatur zunehmende abstossende Krast. mitzutheilen. Dies letztere kann indess wahr sein, ohne dass darum die von Fresnel beobachteten

^{*)} In einer Grube, 13 Klaster unter der Oberstäche, wardie Zeit für 300 Schwingungen = 856",21, während sie zu Tage = 863",29 war.

^{**)} Annuaire pour l'an 1829 du Bureau des Longitudes, pag. 234.

Erscheinungen der Abstossung von derselben Ursäche herrühren. Dies sah Fresnel ein und versprach eine ausführlichere Untersuchung des Gegenstandes, von welcher ein zu früher Tod zum fühlbaren Verlust für die Wissenschaften ihn kurs darauf denselben entzog. Ich habe im Jahresbericht des vorigen Jahres die Resultate einiger weniger klaren Versuche über denselben Gegenstand von einem gewissen Saigey nicht aufgenommen; diese scheinen jedoch eine vortrestliche Arbeit von Pouillet veranlasst zu haben, die den Gegenstand vollständig auszumitteln bezweckten. Durch diese Versuche ist es ausgemacht, dass die Erscheinung, die eigentlich im abgeschlossenen Raum statt findet, von dem Luftstrom herrührt, den die Erwärmung verursacht, indem sie eine Circulation in dem eingeschlossenen Raum verursacht, wodurch eine Attraction unter den erwärmten Punkten und eine Repulsion über denselben zu entstehen scheint. Pouillet bediente sich eines feinen Strohhalms, der an einem Haar hing, dessen Elasticität hinreichend war, um den Halm in einer gewissen Stellung zu halten; er wurde in einer Glasglocke über einer Luftpumpe aufgehängt, und die Luft ausgepumpt. Man kömmt, wie gewöhnlich, nicht weiter, als dass der Raum in der Glocke noch so viel Luft enthält, als nötbig ist, um das Quecksilber im Barometer um zwei Millimeter zu erhöhen, d. i. noch etwa 400 von der Luft, die von Ansang darin eingeschlossen war. Ein Wachslicht auf 2 Fuss Abstand verursachte eine Abweichung des Strobhalms von seiner ersten Stellung; hauchte man auf die Glocke, so geschah dies noch mehr, aber

^{*)} Journal de Pharmacie XIV. 150.

es war bald eine Anziehung, wenn der Strohhalm tief unten hing, und bald eine Abstolsung, wenn er hoch herauf hing; und wenn ein Strobhalm in den obern Theil der Glocke und einer in den untern gehängt, und eine Stelle der Glocke zwischen ihnen erwärmt wurde, so wurde der obere abgestossen und der untere angezogen, d. i. sie wurden zu einer Art Windfahne sur den in der Glocke erregten Strom von verdünnter Luft.

Unter-

denfrost-

, such

Im Jahresbericht 1827 habe ich die Versuche angeführt, die zur Erklärung der zuerst von Lei- den soch den frost bemerkten Erscheinung angestellt wur-nannten Leiden, dass nämlich ein Wassertropfen auf einem geniroststark erhitzten Metall die Form einer Kugel annimmt, rotirt und langsamer verdunstet, als wenn er ausgebreitet auf dem weniger heilsen Metall nur eine Temperatur von + 100° bekommt. Eben so habe ich im Jahresb. 1829, pag. 60., die von Perkins beobachtete Erscheinung erwähnt, die ansser allem Zweisel zu setzen scheint, dass die Ursache dieser Erscheinung auf einer, durch Erhöhung der Temperatur verursachten Repulsion swischen dem Metall und den Tropfen beruhe. Dieses Factum ist wiederum der Gegenstand einer Untersuchung von Muncke*) gewesen. Er fand dabei, dass kein mit dem Auge wahrnehmbarer Abstand zwischen dem Tropfen und dem Metall entdeckt werden kann, und dass, wenn man ein Loch durch eine blanke Silberscheibe bohrt, sie glühend macht, und einen Wassertropfen darauf fallen lässt, deutlich größere oder kleinere Theile des Tropfens durch diese Oessnung gehen, je gröser dieselbe wird, aber auch wenn der Durchmes-

[&]quot;) Poggendorff's Annalen XII. 235.

ser noch lange nicht & Zoll beträgt, und sogar, wenn das Loch nur 1 Zoll im Durchmesser hat. Als der Versuch mit einer etwas vertiesten Eisenplatte von 11 Linien Dicke gemacht wurde, durch welche in der Mitte der Vertiefung ein Loch von 0,8 Linien Durchmesser gebohrt war, so konnte man, als die Platte weissglübend war, Wassertropfen durch dieses Loch fallen lassen, wiewohl man bei einem auf der Platte schon rotirenden Tropfen nicht deutlich bemerken konnte, ob derselbe bei seiner rotirenden Bewegung über die Oessnung hin einen Theil seiner Masse abgab. -Bei diesem Versuche bedeckte sich die Eisenplatte durch die hohe Temperatur mit einer Lage von Eisenoxyd-Oxydul, und wenn man nun einen Wassertropsen darauf fallen liess, so breitete sich derselbe sogleich über die Obersläche aus und verdunstete. - Muncke bemerkt, dass dieses Resultat nicht günstig für die Wahrscheinlichkeit der Angabe von Perkins sei. Man könnte dabei erinnern, dass in dem Génerator von Perkins das Wasser die Temperatur des Metalls angenommen hat, und dass durch die gegenseitige gesteigerte Repulsion beider, Wirkungen eintreten könnten, die nicht statt finden, wenn die Temperatur des Metalls boch, die des Wassers aber nur + 100° ist. Doch kann man sich mit Recht wundern, dass eine Thatsache von so unerwarteter Art, wie die von Perkins angegebene, die in physikalischer Hinsicht so höchst interessant ist, nun bald anderthalb Jahr unwiederholt geblieben, und weder bestätigt noch widerlegt worden ist. - Muncke glaubt, die wahrscheinlichste Erklärung des Leidenfrost'schen Versuchs sei die, dass die Anziehungskrast zwischen den Theilen des heisen Me-

talls und der Flässigkeit aufhöre, weshalb das Wasser abläust und so nahe die Kugelform annimmt, als es das Gewicht der Masse zulässt. Dass dabei ein solches Verhalten eintreffe, kann gewiss nicht besweiselt werden; aber dabei muss auch eine wirksame Abstossung zwischen dem Wasser und dem Metall statt finden, indem sonst die von Libri angegebene und hierher gehörende Thatsache nicht eintressen könnte, die jeder leicht bestätigt finden kann, dass nämlich ein Wassertropfen an cinem Metalldraht, der in der Nähe des Tropfens erhitzt wird, sich von der erwärmten Stelle entfernt, sogar wenn der Drath gegen dieselbe geneigt ist; was nicht nur mit Wasser und nässenden Elässigkeiten, sondern auch mit durchaus nicht flüchtigen, z. B. mit Talg, Wachs, geschmolznem Borax u. dergl, statt findet.

Prevost*) hat versucht, eine neue Theorie Neue Theorie für die Ursache der Gasform aufzustellen, welche sache der Ursache de la Place stüher in einer so schönen und wahrscheinlichen Auseinandersetzung des inneren Verhältnisses der Gasform dargelegt hat. (Jahresb. 1823, pag. 28., und 1824, pag. 52.). Die neue Theorie hat in der Kurze folgende Basisa die Wärme ist ein Körper, der Widerstand leisten kann, und die Bewegung der strahlenden Wärme bringt in Folge biervon einen Stoß her vor. Die Molecule der Gase sind mit Wärme verbunden, die diese unaushörlich gegen einanderstrahlen, und dabei eben so viel absorbiren, als sie selbst ausstrablen; und durch die Percussion des Ausstrahlenden, welche zwischen zwei zunächst an einander liegenden Molecülen den Abstand verlän-

Gasform.

^{*)} Annales de Chemie et de Physique XXXVIII. 41.

gernd wirkt, entsteht die Gasform. Es ist klar, sagt Prevost, dass, wenn das Gas von ausen her zusammengedrückt, und der Abstand auf diese Weise verringert wird, die Percussion in demselben Verhältniss vermehrt wird; denn die Gasmolecule stoßen von einander um so viel mehr Wärmemolecule fort, je näher sie an einander gepresst werden, was folglich mit dem Mariottischen Gesetz übereinstimmend ist. Man muss zugestehen, dass in dem Geiste dieser Theorie die Wärme viel Quantitas motus haben muss, wenn die atmosphärische Lust unter 1000 Atmosphären Druck sich nicht zu einem Liquidum oder sesten Körper zusammenpressen lässt. Man kann wohl auch fragen, welchen Gewinn hat die Wissenschaft von Theorien der Art?

Ungleiche Wärmeentwickelung brennung verschiedener einfacher Körper.

Ich habe im Jahresb. 1826, pag. 45., Welter's Berechnung über die verschiedene Menge durch Ver- von Wärme angeführt, die verschiedene Körper, wenn sie sich mit ein und demselben Gewicht Sauerstoff vereinigen, entwickeln, woraus er den Schlusszog, dass diese Wärme-Quantitäten von gleichen Atomgewichten Kohle und Wasserstoff gleich wären, und von Phosphor doppelt so groß. Neuerlich hat Despretz*) eine Untersuchung tiber denselben Gegenstand angestellt und gefunden, dass wenn der Sauerstoff, der durch Verbreitnung verzehrt wird, als 1,0 angenommen wird, die Wärme, die von Wasserstoff entwickelt wird, 2578, von Kohle 2967, und die von Eisen 5325 ist. Phosphor, Zink und Zinn entwickeln ungefähr eben so viel Wärme, wie Eisen. Diese Zahlen stehen zu einander nicht in einem solchen mul-

^{*)} Annales de Chimie et de Physique XXXVII. 189.

multiplen Verhältnis, wie es Welter angegeben hat. Desprets beabsichtigt, seine Versuche noch auf mehrere andere Körper auszudehnen. Es ist klar, dass wenn man hier von Welter's Idee ausgeht, alle solche Verbrennungen, wobei zwei Oxydationsgrade auf einmal gebildet werden, so wie dies immer mit Eisen und oft mit Kohle der Fall ist, nicht eher mit in die Berechnung eingehen können, als bis man die Quantität Wärme kennt, die bei der Bildung von jeder der beiden Oxydationsstufen für sich entwickelt wird.

Despretz hat ferner*) gezeigt, dass die Menge von Wärme, die durch die Verbrennung der Kohle entwickelt wird, gleich groß ist, das Sauerstoffgas mag nun mehr oder weniger comprimirt sein, wenn nur das gebildete Kohlensäuregas dieselbe Pression hat.

Es ist eine bekannte Thatsache, dass Wasser, Verschiedene welches von 0° bis 10° erwärmt, oder in umge- Ausdehnung kehrter Ordnung abgekühlt wird, seine größte durch die Dichtigkeit bei -+-4°1, hat, und auf beiden Seiten Warme, je darüber hinaus sich wieder ausdehnt, so dass es salzhaltig ist ungefähr bei +9 dasselbe Volumen, wie bei 0° hat. Erman d. i. **) hat durch eine sehr ausführliche und vortreffliche Untersuchung gezeigt, dass dies nur bei reinem Wasser statt findet, dass ein Kochsalzgehalt darin die Temperatur, bei der dieses Maximum eintrifft, herabsenkt, bis dass es beim Gefrierpunkt der Lösung unter den 0 Punkt des Thermometers fällt. Eine Auflösung von Kochsalz in Wasser von 1,010 spec. Gew., hat dieses Maximum der Dichtigkeit bei 1°,9, bei einem spec.

oder nicht.

^{*)} A. a. O. pag. 182.

[&]quot;) Poggendorff's Annalen XII. 463.

Gew. von 1,020 fällt dasselbe bei - 1°,56, wobei die Flüssigkeit zu gefrieren anfängt, und bei einem spec. Gewicht von 1,027 findet man kein solches Maximum der Dichtigkeit, sondern, nachdem das Eis sich zu bilden angefangen, fährt der Rest bei fortgesetzter Abkühlung fort, an Dichtigkeit zuzunehmen

Berechnungsart der durch pansivkrast dämpfe.

August ') hat eine Formel zur Berechnung Vyarme ver- der durch Temperatur-Erhöhung vermehrten Ex-. mehrten Ex-pansivkrast der Wasserdämpse angegeben, die mit der Wasser- den besten Versuchen, die wir über diesen Gegenstand haben, vortresslich übereinstimmt. Gegenstand ist indessen von der Natur, dass er sich hier nicht in der Kürze deutlich darstellen käst, weishalb ich auf seine Abhandlung selbst verweisen muss.

Wärme im planetaren Spatium.

Es ist bekannt, dass Fourier in seinen, an Resultaten so reichen Forschungen über die Wärme fand, dass die Temperatur im Weltraum - 50° sei, und dass die Erde fast bis zu der Abkühlung gelangt ist, unter welche sie nicht kommen kann. Svanberg ist bei einer Arbeit, die einen andern Gegenstand zum Zweck hatte, auf anderm Wege ganz zu demselben Resultate gekommen, und ich glaube nicht besser thun zu können, als mit seinen eignen Worten seine mir gütigst im Briefe zugesendete Mittheilung darüber anzusühren, mit seiner Bemerkung, dass er mit einer ausführlichen Arbeit über atmosphärische Refractionen beschäftigt sei.

"In der angefangenen Abhandlung, sagt er, habe ich mir eine vollständige Untersuchung des Problems von den atmosphärischen Refractionen,

^{*)} A. a. O. XIII. 122.

so wie der, bis jetzt für die Bestimmung derselben gegebenen Hypothesen vorgenommen, welche man alle, mehr oder weniger, nur als willkührliche mathematische Soppositionen, von keiner strengeren Betrachtung der hierbei zu Grunde liegenden physischen Angaben ausgehend, und folglich ohne deutlichen Zusammenhang mit der wirklichen Beschaffenheit der Atmosphäre, betrachten kann. Nachdem ich die Untersuchung über diese Hypothesen, von denen eine und die andere für astronomischen Behuf ziemlich genügt, beendet habe, nehme ich mir die eigentlich physische Behandlung des Gegenstandes vor. Hierbei zeigt sich bauptsächlich die Schwierigkeit, für jede an der Erdobersläche beobachtete Temperatur das Gesets für die Vertheilung der Wärme in der Atmosphäre, unter dem supponirten Zustand eines vollkommemen Gleichgewichts, bestimmen zu können; so wie die Geschwindigkeit der Abnahme derselben, wenn man sich immer mehr und mehr tiber der Oberfläche des Meeres erhebt."

Rei dieser Untersuchung, so wie bei jedem Versuch, eine größere oder geringere Mannigsaltigkeit von Naturphänomenen unter bestimmte mathematische Formeln zu subsummiren, kommt immer der bektimmernde Umstand vor, daß eine unendliche Anzahl von verschiedenen Functionsformen immer ausreicht, jede endliche Anzahl von Beobachtungen zu repräsentiren; und daß man nur aus der Uebereinstimmung der Beobachtungen mit einer angenommenen Functionsform, die nicht zur Bestimmung der Constanten dieser Form gebraucht worden ist, so wie aus der Ansahl der Beobachtungen und dem Felde, womit diese zuserhalb der Grenzen derer liegen, die in der ge-

nannten Absicht betrachtet worden sind, über die wirkliche Gältigkeit der vorgeschlagenen Form urtheilen kann. Die Folge hiervon ist, dass keine allgemeine Regel für ein directes Verfahren bei dergleichen Untersuchungen jemals vorgeschrieben werden kann, und dass man es bei der Arbeit selbst niemals vermeiden kann, mit einer Hypothese den Anfang zu machen, welche erst nachber der Kritik der Beobachtungen unterworfen werden muss. Indess muss man sich nicht vorstellen, dass die Entwerfung einer solchen Hypothese gans vom Zufall abhänge, im Gegentheil setzt dieselbe immer die vertrauteste Bekanntschaft mit mathematischen Functionen in deren weitesten Umsange voraus, wenn dieselbe nicht nothwendig zu einem ewigen Irren in einer undurchdringlichen Finsterniss werden soll; man muss nur die Regel beachten, immer damit anzufangen, solche Functionen zu versuchen, die in jeder Hinsicht durch die geringste Anzahl von willkührlichen Constanten bestimmt werden."

"Geleitet von diesen Betrachtungen und der so vielfältig gegebenen Verwandtschaft zwischen Licht und VVärme, die vor allem sichtbar ist bei der von allen Systemen anerkannten Eigenschaft des Sonnenlichts in undurchsichtigen und weniger vollkommen durchsichtigen Körpern, Wärme zu erregen, habe ich damit angefangen, zu supponiren, dass der Planeten-Raum (de planetära rymderne) (da er vollkommene Durchsichtigkeit besitzt) niemals irgend eine Temperaturveränderung erleide, sei es durch Licht oder strahlende Wärme, und dass somit die Capacität für eine Temperaturerhöhung über die, welche in den ätherischen Regionen herrscht, nicht früher als mit den Atmo-

sphären der Planeten selbst anfängt. Ferner, dass die Geschwindigkeit der Temperaturveränderung bei einer unendlichen Höhe über der Erdoberfläche immer proportional ist der Geschwindigkeit der entsprechenden Veränderung der Capacität der Atmosphäre, das Licht zu absorbiren. Auf diese Weise habe ich die Temperatur der Atmosphäre. erhalten (ausgedrückt in einer Punction einer unbestimmten Höhe über der Erdobersläche), so dass sie nur zwei willkübrliche Constanten enthält, von denen die eine zugleich eine Function der Zeit ist, und immer durch unmittelbare Beobachtung der für den Augenblick an der Obersläche der Erde gegebenen Temperatur bestimmt wird; die andere gerade in Beziehung der Zeit constant ist, nämlich die Temperatur des Planetenraums."

"Die numerische Bestimmung derselben setst suverlässige Temperatur-Beobachtungen für isolirte Punkte bis zu einer bedeutenden Höhe über der Erdobersläche voraus, zu denen leider so wenig Zugang ist, dass in der Arbeit selbst für jetzt nur eine in Anspruch genommen werden kann, die nämlich von Gay-Lussac bei seiner aëronautischen Expedition. Es wäre zu wünschen, dass diese Beobachtung wiederholt würde, am besten in der Nähe des-Aequators, wo die Oscillationen um den mittleren Zustand der Atmosphäre unbedeutend, und folglich schädliche Einflüsse von zufälligen Umständen weniger zu befürchten sind. Indes habe ich von dieser für den Planetenranm eine Temperatur von -49°85 erhalten, was nur um einen siebentel Grad von dem Resultat verschieden ist, das Fourier aus den Gesetzen für die strahlende Wärme des festen Erdkörpers erhielt, dessen Temperatur er als zu seinem asympto-

tischen Zustand von absoluter Unveränderlichkeit im Ganzen gekommen annahm. Ohne auf die Identität von Licht und Wärme, oder auf die Zuverlässigkeit unserer photometrischen Kenntnisse mich zu verlassen, habe ich doch geglaubt, dass es nicht ohne Interesse sein würde, nachzosehen, welches Resultat in Beziehung hierauf aus Lambert's Angabe 'der Absorption heraus kommen möchte, die für ein Licht statt findet, das vom Zenith die ganse Atmosphäre durchlaufen hat, unter der Voraussetzung berechnet, dass das Differential der Temperaturzunahme immer dem davon absorbirten Licht proportional sei. Dabei habe ich für die ostgenannte Temperatur - 50°35 erhalten, und ich bekenne, dass ich durch eine so bemerkliche Uebereinstimmung zwischen diesen beiden Resultaten und dem von Fourier, aus durchaus verschiedenen Grundlagen hergeleitet, auf das Angenehmste überrascht gewesen, und dadurch noch mehr zu glauben veranlasst worden bin, dass die von mir gegebene Function für die Temperatur wenigstens ernstlich in gehörige Erwägung genommen zu werden verdiene. Unmittelbare Resultate aus derselben sind, dass die Temperatur mit einer immer abnehmenden Geschwindigkeit abnimmt, wenn man sich immer höher und höher in der Atmosphäre erhebt, und dass bei einer gegebenen Höhe diese Geschwindigkeit größer ist für eine höhere Temperatur an der Erdoberfläche."

"Ohne irgend eine Untersuchung der Formeln für Höhenbestimmungen durch Barometerbeobachtungen zu beabsichtigen, habe ich gleichwohl bei Anwendung derselben für Gay-Lussac's Beobachtung gezeigt, dass der Einstus derselben bei der Bestimmung so außerordentlicher Höhen, als

die seines Ballons, merkbar werden kann, ohne dass man delshalb bei geringeren oder gewöhnlichen Höhen irgend Rücksicht darauf zu nehmen braucht. Für mich ist diese Function wichtig, weil aus ihr nachber die Function für das Brechungsvermögen der Atmosphäre in allen Puncten der Trajectorie des Lichts hergeleitet wird, und ich habe vorläufig in großer Ausführlichkeit die. Formeln abgehandelt, die daraus für die desinitive Bestimmung der Refractionen selbst entsteht, womit ich nun erst so weit gekommen bin, dass ich mit der rein mathematischen Behandlung des in Frage stehenden Problems, so wie dasselbe nach der strengsten Discussion aller hierher gehörigen physikalischen Angaben aussallen wird, ansaugen kann.

Recepte zu Kältemixturen sind gegeben worden: 1) von Walker*), der angibt, dass gleiche Theile Salmiak und Salpeter mit Vortheil zur Bereitung von Eiscremen angewandt, und das Salz jedesmal durch Eintrocknen wieder für denselben Endzweck anwendbar erhalten werden kann; fügt man noch Glaubersalz hinzu, so wird die Abküblung bedeutend vermehrt, dann aber kann das angewandte Salz nicht zum erneuten Gebrauch wieder erhalten werden. Man nimmt 4½ Unzen Glaubersalz in reinen und trocknen Krystallen, reibt sie zu Pulver und bringt sie in das Gefäls, worin die Kältemischung gemacht werden soll; hierzu fügt man 6 Unzen von einem feingeriebenen Gemenge von gleichen Theilen Salmiak und Salpeter, und setzt dann, unter schnellem Umrühren mit dem Salz, 10 Unzen Wasser zu. Je seiner das Salzpulver war, um so schneller wird es aufgelöst,

Künstliche. Kälte.

^{*)} Philosophical Magazin N. S. Ill. 401, IV. 11.

und um so größer wird die Kälte. Gewöhnlich sinkt die Temperatur von + 10° zu - 18°5. - . . 2) Bischof*) hat das Vermögen des Glanbersalzes, mit verdünnter Schwefelsäure Kälte zu erregen, untersucht, und gefunden, daß das beste Verhältniß zur Mischung derselben 5 Th. Schwefelsäure, 3\frac{1}{3} Th. VVasser und 10,4 Th. sein geriebenes krystallisirtes Glaubersalz sei, wobei die Temperatur der Mischung von + 12° zu - 25° erniedrigt wird.

Eisbildung in Ostindien.

Die künstliche Eisgewinnung in Ostindien wird gewöhnlich so beschrieben, dass Wasser in porösen irdenen Gefässen über Nacht hingestellt werde, und dass diese Eisbildung durch Verdunstung an der porösen Oberfläche des Gefässes vor sich gehe. Scott **), welcher darüber an Ort und Stelle Erfahrung sammeln konnte, hat die Unrichtigkeit dieser Meinung gezeigt. Man wendet wohl poröse Gefässé an, aber das Wasser gesriert stärker in glasirten. Die Gefässe werden in Gruben auf eine Lage von Stroh gestellt. Sie stehen tiefer als das Niveau der Erde, damit die kalte Lust, die sich um dieselben bildet, da stehen bleibt, und sie stehen auf Stroh, um nicht von der Erde, erwärmt zu werden. Das Wasser friert nun, wenn die Lufttemperatur unter + 5° berabgebt, und wenn der Himmel durchaus klar ist. Die Radiation ist die einzige Ursache des Frierens, und ein Hinder--niss in derselben hindert das Frieren bis zu dem Grade, dass wenn man eine Schnur über das irdene Gefäls spannt, das Wasser unter der Schnur nngefroren bleibt, wiewohl es auf beiden Seiten derselben friert.

^{&#}x27;) Jahrbuch der Chemie und Physik. 1828. I. 370.

A. a. O. pag. 372.

Durch Dulong's und Petit's Versuche weils man, dass das Quecksilber-Thermometer zwischen -25° und + 100° die richtige Temperatur anzeigt, dass es aber darüber hinaus sich etwas mehr ausdehnt, als proportional mit dem Wärmezuschnis ist, so dass dasselbe bei + 150° um 1°3 zu viel angiebt, was allmälig so zunimmt, dass es bei 4-360° um 1000 zu viel zeigt. Aus den Versuchen, welche Dulong und Petit für die Zwischengrade swischer 100° und 350° angestellt haben; hat August*) eine Gorrectionsformel berechnet, die jedoch nicht absolut genau ist, sondern über +300° eine Abweichung gibt, die 0,582 von einem Grad auf 60° beträgt, was vermutblich von der zuneh-

 $\omega = q - \frac{1}{4}\tau (0.09 + 0.00028 \tau)$

menden Unregelmässigkeit in der Ausdehnung des

Metalls in der Nähe seines Kochpunktes berrührt.

Diese-Formel ist für das Centesimal-Thermometer

worin ω die wirklichen Thermometergrade, q die Grade des Quecksilber-Thermometers, und r die Anzahl der Grade über + 100 bedeutet (so dass τ=q-100). Wenn die Berechnung nach Reaumürschen Graden geschieht, so ändert sich im letzten Gliede 0,00028 in 0,00035.

Fourier **) hat ein Instrument erdacht, um das Leitungsvermögen für die Wärme bei dünnen des Wärme-Körpern, wie Hänten, Fellen, Tüchern, Geweben u. dergl., zu messen. Dieses Instrument lässt sich wohl nicht ohne Figur beschreiben, aber das Princip, worauf es beruht, lässt sich wohl leicht ohne dieselbe verstehen. Man stelle sich vor, man habe in einem Zimmer, mit gleichmäßig vertheilter Tem-

Instrument zur Messung. leitungsvermögens bei dünnen Körpern.

Thermometer.

^{*)} Poggendorff's Annalen XIII. 119.

^{**)} Annales de Chimie et de Physique XXXVII. 291.

peratur von + 15°, auf einer Marmorscheibe von der Temperatur des Zimmers ein Gefäls mit Quecksilber gestellt, das einen ganz ebenen Boden und eine Temperatur von + 40° hat, und habe darin ein Thermometer gesenkt. Das Gefäss erkaltet allmälig durch die Abseitung der Luft und der Marmorscheibe, aber besonders durch die letztgenannte. Legt man statt dessen ein Stitck Leinwand, Tuch oder dergl. zwischen den Boden des Gefässes und die Marmorscheibe, so erkaltet dasselbe bedeutend langsamer, und das Fallen des Thermometers in einer gegebenen Zeit ist ein vergleichbares Maass für verschiedene dazwischen gelegte dunne Körper. Fourier hat als Quecksilbergefäss eine kleine konische Dose von unverzinntem Eisenblech angewandt, aus welcher der Boden herausgenommen und durch eine darauf gebundene Haut ersetzt wurde, die, wenn die Dose auf den Körper, den man messen will, gestellt wird, den Unebenheiten desselben nachgibt. Er hat auch noch ein anderes Instrument, bei dem man sich statt des Quecksilber-Thermometers eines Luft-Thermometers bedient. Dieses gibt noch genauere Resultate, ist aber bedeutend complicirter. Die Principien der mathematischen Berechnung des wirklichen Unterschieds im Leitungsvermögen aus den Angaben des Instruments, folgen der Beschreibung desselben.

VVärmeleitung vom Hols. De la Rive und de Candolle*) haben mehrere Versuche über das Wärmeleitungsvermögen verschiedener Holzsorten, und über die verschiedene Eeichtigkeit, mit der sich die Wärme längs der Saftringe, oder senkrecht darauf fortpflanzt,

^{*)} Poggendorff's Annalen XIV. 599.

angestellt. Sie baben dabei gefunden, dass längs der Saftringe die Wärme besser geleitet wird, als queer gegen dieselben. Von den verschiedenen Holzsorten sind die weichen am wenigsten, und die dichteren mehr wärmeleitend. Sie untersuchter in der Hinsicht Kork-, Pappel-, Fichten-, Eichen- und Wallnussholz, und sie fanden, dass die wärmeleitende Kraft derselben in der Ordnung zunimmt, als sie hier aufgezählt sind.

Prinsep*) hat ein neues Pyrometer erfunden, Pyrometer. dessen Resultate zuverlässig zu werden versprechen. Das Princip, welches ihm zu Grunde liegt, besteht in der Anwendung von Metallmischungen von ungleicher Schmelsbarkeit. Zu diesen wählt er Silber, Gold und Platin, theils rein, theils in verschiedenen Verhältnissen mit einander gemischt. Man hat ein Gefäss, eine Art Tiegel, der eine Menge ganz kleiner Kapellen enthält; in jede wird ein Stück der verschiedenen Metallmischungen, so groß wie ein Nadelknopf, aber etwas mit einem Hammer abgeplattet, gelegt. Während der Erhitzung schmilzt eine gewisse Anzahl derselben zur Kugel, und das letzte, das geschmolzen ist, zeigt, dass zwischen ihm und dem nächsten Ungeschmolzenen die Temperatur im Ofen lag. Das Princip scheint ganz gut gewählt und leicht anwendbar. Die Bestimmung der Temperaturen, bei welcher verschiedene Metallmischungen schmelzen, so daß dieselben mit dem Quecksilber-Thermometer vergleichbar sind, ist dagegen eine schwere Arbeit, und es möchte lange dauern, che man darüber in Richtigkeit sein wird. Prinsep nimmt den Abstand zwischen der Schmelzhitze des Goldes und

^{*)} Philosophical Magasin N. S. III. 129.

Silbers zu 10 Pyrometergraden an, und bestimmt diese durch Zulagen von 0,1 Gold zu 1,0 Silber für jeden solchen Grad. Den Abstand zwischen Gold und Platin nennt er 100° und legt zu 1,0 Gold 0,01 Platin für jeden Pyrometergrad. Es ist klar, dass diese Verhältnisse nicht gleichem Wärmezuschuss entsprechen können, indem die Legirungen oft schwerer, oft leichter schmelzbar sind, als das Mittel der Schmelzbarkeit der darin enthaltenen Metalle ist.

Meteorologische Instrud mente. Barometer.

Bunten*) hat eine ganz wichtige Verbesserung an Gay-Lussac's portativem Barometer ge-Verbessertes macht. Diese besteht darin, dass die Rühre am längern Schenkel des Barometers unten an irgend einer Stelle etwas erweitert, und von dem oberen

Theil dieser Erweiterung mit einem trichterförmig hineingehenden Theil versehen ist, ungefähr so, wie die Figur zeigt. Wenn Luft dorch den kürzeren Schonkel hineinkömmt, so kann diese nicht in der Röhre in die Höhe steigen, sondern sammelt sich bei aa.

August's Hygrometer.

Ich habe im Jahresber. 1827, pag. 72., von August's Hygrometer oder von ihm so genannten Psychrometer angeführt, wie wichtig es sei, dass die Anwendbarkeit dieses Instruments durch genaue Versuche geprüft werde. Dies ist nun geschehen; August**) haf nicht nur selbst seine fortgesetzten Untersuchungen darüber mitgetheilt, sondern auch Bohnenberger ***) hat durch genaue Versuche gezeigt, dass der Ausschlag dieses

^{*)} Journal de Chemie Medical IV. 238.

[&]quot;) Poggefidorff's Annalen XIV. 137.

^{***)} Naturwissenschaftliche Abhandlungen II. 163.

Instrumentes eben so zuverlässig, als der von Daniels Hygrometer sei.

Beudant*) hat eine Untersuchung tiber das Augemeine specifische Gewicht mehrerer, im Mineralreiche Physikalische Verhältnisse. krystallisirt vorkommender Körper, mit besonderer Specifisches Rücksicht auf die Anwendung des specifischen Gewichts als distinctiven Charakters, angestellt. Aus dieser, besonders stir die Mineralogie berechneten Untersuchung, ist das allgemeiner interessirende Resultat erhalten worden, dass größere krystallisirte Massen eines Körpers ein geringeres specifisches Gewicht haben, als kleinere Krystalle, und dass, wenn diese größeren Krystalle zerstoßen werden, und ihr Polver gewogen wird, man findet, dass dieses das specifische Gewicht der kleineren Krystalle habe, woraus hervorgeht, dass in den größeren sich Zwischenräume finden, die durch Palverisirung geöffnet werden. Bei gewissen Arten von Krystallisationen kommen diese Zwischenräume mehr vor, als bei andern, und drathförmige oder strahlige Krystallmassen haben immer das geringste specifische Gewicht.

Bei den im vorigen Jahresb., pag. 65., ange- Zusammenführten Versuchen über die Zusammendrückung drückbarkeit von Flüssigkeiten, hat Oersted **) den Einwand gemacht, dass Colladon and Sturm die Zusammendrückbarkeit des Glases größer angenommen hätten, als sie wirklich sei. Dies hat er dadurch zu erweisen gesucht, dass er statt des Glases Bleigefäße anwendefe, und die Volumveränderung derselben aus einem, von Tredgold angestellten, Streckungsversuch berechnete, bei welchem Ver-

Gewicht

^{*)} Annales de Chimie et de Physique XXXVIII. 898.

[&]quot;) A. a. O. pag. 326.

suche das Resultat ganz mit der Ansicht übereinstimmend aussiel, dass Colladon und Sturm die Compression des Glases unrichtig berechnet haben. Hierdurch ist eine Untersuchung über diesen Gegenstand von Poisson*) veranlasst worden, der zeigt, dass Tredgold's Versuch nicht zur Berechnung angewendet werden kann, da dabei die Grenze der Elasticität des Bleies überschritten worden ist; und durch die mathematische Behandlung des Problems von der Compression einer Kügel, auf die von außen und innen ein Druck wirkt, hat er gezeigt, dass Colladon und Sturm's Art der Berechnung gegründet sei.

Oersted hat dabei seine Versuche über die Zusammendrückung von Flüssigkeiten fortgesetzt (Jahresb. 1824, pag. 59.) und gibt als Resultate

derselben an **):

1) Die Compressibilität der Flüssigkeiten ist bis zu 70 Atmosphären Druck proportional dem Druck. Darüber hinaus gingen die Versuche nicht.

2) Bis zu 48 Atmosphären Druck ist keine durch Zusammendrückung entwickelte Wärme im

Wasser bemerkbar gewesen.

3) Die Compressibilität des Quecksilbers beträgt nicht viel mehr, als ein Milliontheil seines

Volumens für jede Atmosphäre.

4) Die Compressibilität des Schweselsäure-Aethers ist 3 mal so gross, als die des Alkohols, doppelt so gross, als die des Schweselkohlenstoffs, und nur 1; mal so gross, als die des VVassers.

5) Wasser, das Salze aufgelöst enthält, ist weniger compressibel, als reines Wasser. Bei 0°

^{*)} A. a. O. pag. 330.

^{**)} A. a O. XXXVII. 104.

ist reines Wasser etwa 10 mehr zusammendrlickbar, als Wasser von 10°. Bei höherer Temperatur ist die Compressibilität geringer, doch nimmt sie nicht in einem so großen Verhältnis, als zwischen 0° und 10° ab *).

6) Die Gompressibilität des Glases ist sehr gering, und viel kleiner, als die des Quecksilbers.

Oersted glaubt, dass die Verschiedenheit zwischen seinen und Perkins Versuchen, der die Compressibilität des Wassers mehr als doppelt so groß als Oersted fand, davon herrühre, dass in Perkins Versuchen ein Stoß wirkte, dessen Größe nicht berechnet werden konnte.

Poisson hat eine Abhandlung übendas Gleichgewicht von Flüssigkeiten **), und eine andere über Gleichgewicht und Bewegung elastischer Körper mitgetheilt ***). Die erste Hälfte der letzt genannten Arbeit beschäftigt sich mit akustischen Fragen wobei er einen ähnlichen Gegenstand berührt, wie ich bei Lagerhielm's Versuchen über die Debnbarkeit des Eisens im vorigen Jahresb., pag. 72. ansührte. Die letzte enthält Speculationen über Molecularkraft und über den Ausdruck der daraus fließenden Kräfte. Schon im vorigen Jahresber., pag. 4., habe ich die vorläufig davon mitgetheilten Resultate angeführt, aber ich muss hinsichtlich der Hauptsache selbst auf des berühmten Geometers Arbeit verweisen, aus der kein populärer Auszug möglich ist. - Mit gleicher Hinweisung erlaube ich mir eine Arbeit über denselben Gegenstand von Demoiselle Sophie Germain †) anzureigen.

Ueber
Gleichgewicht und
Bewegung
elastischer
Körper.

^{*)} Poggendorff's Annalen XII. 158.

^{*)} Annales de Chimie et de Physique XXXIX. 333.

^{•••)} A. a. O. XXXVII. 337.

^{†)} A. a. O. XXXVIII. 123,

Ausdehnung der Dräthe beim Drathziehen.

Poisson hat schon im Laufe des Jahres 1827 einen Versuch von Cagniard de Latour berechnet, woraus sich ergibt, dass die Dräthe beim Drathziehen mehr verlängert werden, als sie beim Durchgang durch das Loch der Scheibe comprimit werden, was auch für gezogene Scheihen gilt*), für die jedoch der Beweis schwieriger durch Versuche zu führen war. VV. VV eber**) hat indess durch einige ganz interessante akustische Versuche die Uebereinstimmung der Rechnung mit dem factischen Verhalten gezeigt.

Fall einer
Linse auf
einer geneigten Ebene.

In mehreren gelehrten Zeitschriften hat man von einer recht artigen Rotations-Erscheinung gesprochen, die entsteht, wenn man auf eine ebene Scheibe, z. B. ein Spiegelglas, eine convexe Linse oder auch ein Uhrglas legt, nachdem man einen Wassertropfen auf den Contactspunkt beider gebracht hat. Neigt man die Scheibe, so läust das Uhrglas oder die Linse aufwärts, aber nicht gradlinig und schnell, sondern sie beginnt zu rotiren, pnd rotirt um so schneller, je mehr die Scheibe geneigt ist, so dass man ihr auf diese Weise eine große Drehungsgeschwindigkeit geben kann. Man kann diese Rotation beliebig lange fortsetzen, wenn man nur, sobald der rotirende Körper an den Rand kommt, die Scheibe nach der andern Seite neigt. Ich habe den Versuch mit einem großen Glasknopf glücken gesehen, der mit einer planen Facette auf der Glasscheibe lag.

Rotations-Erscheinung.

Ein planer und horizontal gestellter Körper, der mit einer gewissen Schnelligkeit rotirt, stellt sich,

wenn

^{*)} A. a. O. XXXVI. 384.

^{*)} Poggendorff's Annalen XIV. 174.

wenn seine Bewegung einigermalsen frei ist, vollkommen horizontal, so dass seine Oberstäche, wenn
sie polirt ist, als künstlicher Horizont benutzt werden kann, ohne dass man, wenn er zugleich recht
rund ist, sieht, dass er in Bewegung ist. Troughton hat einen ähnlichen versertigt, der zu den Beobachtungen auf der Nordpol-Expedition statt des
Quecksilbers gebraucht werden sollte*).

Schon früher hatte man gefunden, dass man bei der Betrachtung organischer, in Wasser faulender Stoffe, vermittelst eines zusammengesetzten Microscops, kleine, runde, feste Theilchen unterscheiden könne, die sich lasrissen, und mit einer Bewegung umhergeführt wurden, ganz wie es bei einem lebenden, mit freiwilliger Bewegung begabten Insusionsthierchen der Fall ist, und man neigte sich zu der Annahme, dass es eine Art organischer Molecule gabe, aus denen die festen Theile eines lebenden Körpers zusammengesetzt wären. Eine Arbeit des englischen Botanikers Brown **) scheint das Vorhandensein dieser organischen Molectile zu beweisen, nicht nur in Körpern, in denen man sie erwarten konnte, sondern auch in der ganzen unorganischen Natur, so dass, wenn Brown's Beobachtung richtig ist, diese Bewegung eine der todten unorganischen Materie zugehörige Eigenschaft ist, deren Ursachen wir bis jetzt noch nicht verstehn. Die Erscheinung ist folgende: Man pulverisirt einen Körper, von welcher Beschaffenheit' man will, eine trockene Pflanze, Glas, einen Stein, Kohle, ein sprödes Metall, z. B. Wismuth, Antimon oder Arsenik, und streut ein wenig von dem

Bewegung eines pulverisirten, mit VVasser übergossenen Körpers.

.4

⁷ A. a. O. XIV. 58.

[&]quot;) A. a. O. XIV. 394.

seinen Pulver in Wasser, das man in den Focus eines Microscops stellt. Sobald das Pulver in's Wasser kommt, fängt seine Bewegung an, und die Theilchen desselben ahmen das Leben auf eine bewundernswürdige Art nach; dies dauert eine Zeitlang, hört aber dann anf, ohne wieder hervorgebracht werden zu können. Von Asbest und haarförmig krystallisirten Mineralien erhält man im Pulver oft kleine longitudinale Theilchen, die im Wasser mit einer wurmförmigen Bewegung umhergeführt werden, und sich bald nach der einen, bald nach der andern Seite hinwenden. Alle im Wasser löslichen Körper, so wie auch Harz, Oel und Metalle, die sich nicht pulvern lassen, geben diese Erscheinung nicht. Brown's Beobachtungen sind mit einem einfachen Microscop von - Zoll Focalabstand gemacht. -- Ich muß erwähnen, dass es mir bei Anwendung eines zusammengesetzten Mieroscope und des Pulvers einiger Mineralien nicht gelang, etwas zu sehen, was einer solchen Bewegung ähnlich war. Nur solche Theilchen, die auf der Oberstäche des Wassers zurückblieben, suhren fort, sich zu bewegen, bis sie sich an den Kanten der Flüssigkeit gesammelt hatten, wie es gewöhnlich der Fall ist; aber wie sein ich auch mein Pulver im Feuersteinmörser rieb, so blieb Alles, das in das Wasser eindrang, ohne alle andere Bewegung, als die des Falles. - Brown hat nicht angegeben, dass hierbei ein besonderer Handgriff su beachten wäre.

Chemische Atome. Fechner hat in einer Abhandlung über die Anwendung der Gravitationsgesetze auf die Atomlehre, Speculationen über diesen Gegenstand*) mit-

^{*)} Kastner's Archiv. XV. 257.

getheilt, auf die ich diejenigen verweise, die sich für diese Art von Forschungen interessiren.

Fechner hat ferner eine Schwierigkeit *) un Die chemientsernen gesucht, die mit der Vorstellungsweise wandtschaft verbanden ist, dass die electrischen Beziehungen ist Electricider Körper und ihre chemischen Verwandtschaft tät im Verten dieselbe Kraft seien, welche Schwierigkeit darin besteht, daß, wiewohl swei Körper, kraft der in ihnen enthaltenen entgegengesotzten freien Electricitäten, einander anziehen, doch alle Ansiehung von dem Augenblicke an aufhört, wo die Electricitäten einander neutralisirt haben, dahingegen in den chemisch verbundenen Körpern die Anziehung nachher viel größer, als vorher ist. Fechner löst dieses Bäthsel durch die Annahme, daß in dem Augenblick, wo swei Körper sich verbinden, die Electricitäten sieh trennten, der eine Körper positiv, der andere negativ würde, und gerade durch diesen entgegengesetzten Zustand die Körper vereinigt blieben. Das Fener entsteht nach dieser Erklärung durch die Trennung der Electricitäten. - Wenn es sich um theoretische Schwierigkeiten handelt, so ist es viel besser, die Vorstellung von der Unzulänglichkeit der Theorie beisubchalten, als dieselbe durch Annahmen befestigen zu wollen, die nicht nur nicht bewiesen werden können, sondern von denen es sich fast beweisen läset, dass sie nicht richtig sind. Es ist bis jetst noch nie geglückt, durch Trennung der Electricität erweislich Wärme hervoranbringen, wie kann man dieser also das Entstehen von Feuer auschreiben? Dabingegen zeigt die alltägliche Ersahrung, dass die gegenseitige Neutralisirung der Electrici-

theilungssustande.

^{*)} Jahrbuch der Chemie und Physik. 1828. I. 27.

täten, der electrische Funke und der Blitz, Feuer in seiner reinsten Form sind. - Wollte man statt dessen annehmen, dass, wenn zwei Körper sich vereinigen, und die + E des einen von der - E des andern unter Feuererscheinung neutralisirt wird, die Körper nach der Verbrennung durch des ersteren - E und des letzteren + E in Verbindung gehalten werden müssen *), so wäre das Endresultat dasselbe geblieben, ohne durch eine Annahme vorbereitet zu sein, von der ich wenigstens glaube, dass sie nicht gut geheißen werden kann, und die auch keine wahrscheinliche Erklärung von der Aufhebung der Verwandtschaft durch die Entladung der electrischen Säule gibt. - So lange wir übrigens nicht erklären können, wie Feuer entsteht, wenn Wasserstoffsuperoxyd, Chlorstickstoff und Chromeäure versetzt werden, und die Bestandtheile sich trennen, ohne neue Verbindangen einzugeben, so fehlt uns viel, um das Entstehen von Feuer bei chemischen Vereinigungen genügend erklären zu können.

Bei Anstihrung von Fechner's Abhandlung über diesen Gegenstand, hat Schweigger-Seidel die Ausmerksamkeit auf einen Umstand zu lenken gesucht, den er einen eben so scharfsinnigen Einwurf gegen die electrochemische Theorie nenat, der von Geiger gemacht worden. Dieser Einwurf ist: "Wärme und Licht entstehen durch die Electricitäten nur dann, wenn irgend ein Hinderniss sich ihrer Vereinigung entgegenstellt, aber wo liegt wohl bei den chemischen Vereini-

Auf dieselbe VVoise, wie der Conductor einer Electrisirmaschine seine freie positive Electricität, unter einer schwachen Feuererscheinung, dadurch erhält, dass er die positive E. der Scheibe mit seines negativen entladet.

gungen irgend ein Hinderniss für die Electricitäten, sich in's Gleichgewicht zu setzen?" - Dies ist kein Einwurf, es ist nur eine weniger klare Ansicht von dem Vorgang beim Enstehen des Feuers durch electrische Entladung. Wäre dies richtig, so müste die stärkste Feuererscheinung durch das größte Hindernis hervorgebracht werden, wenn sich die Electricität, z. B. durch ein Stück Glas, entladet. Es entsteht dagegen, wenn eine große Quantität von Electricität durch einen Leiter von geringem Volumen entladen wird, und es ist nicht das Hindernis, welches die Temperaturerhöhung hervorbringt, sondern die Abwesenheit der Wätmeableitung. Man könnte sagen, dals Geiger's Anstibrung eben so wenig die electrochemische Theo. rie unwahrscheinlich macht, als die von Fechner sie wahrscheinlicher macht, als früher.

Babinet hat vorgeschlagen, die chemische Messung der Wirkung bei Operationen, wo sich ein Gas ent- Thätigkeit. wickelt, durch Einschliessung in ein starkes gläsernes Gefäls zu messen, das mit einer Röhre mit Quecksilber zum Messen des Drucks versehen ist*), Die Höhe der Quecksilbersäule, bei der die Entwickelung aufhört, zeigt dann die Kraft an, die der chemischen Verwandtschaft entgegenwirkt. Mit Recht hat ein englischer Uebersetzer dieser Abhandling bemerkt, dass, da die Gase sich zu tropfbaren Flüssigkeiten zusammendrücken lassen, man aus diesem Versuche nichts schließen könne; alles reducirt sich dabei auf das von Berthollet angegebene Verhalten, dass der abgeschiedene Körper, wenn er nicht entsernt, d. i. niedergeschlagen oder verstüchtigt wird, dem Fortfahren der Action

[&]quot;) Annales de Chimie et de Physique XXXVII. 183.

immer mehr entgegenwirkt, je größer die ausgeschiedene und surtickbleibende Masse wird. Daß es nicht die Pression ist, welche die Verwandtschaft hindert, sieht man deraus, daße, wenn bei der Zersetzung eines kohlensauren Salzes die Kohlensäure nicht entweichen kann, sie in Form eines dünnflüssigen Liquidums abgeschieden wird.

Endosmose und Exosmose.

Die Erscheinung, welche Dutrocket Endosmose und Exosmose nennt, ist im vorigen Jahresbericht, pag. 69—724, besprochen worden. Derselbe hat seine Versuche darüber fortgesetzt*), und diejenigen Flüssigkeiten und Häute, oder dinne poröse Körper zu ermitteln gesucht, die sich inactiv verhalten; mit einer, wie es scheint, überspannten Hoffnung über die Benutzung dieser Erscheinung zur Erklärung der Vorgänge im lebenden Körper, bleibt er bei seiner früher gefalsten Meinung, daß sie electrisch sei. Hinsichtlich seiner übrigen Folgerungen verweise ich auf die Abbandlung selbst.

Metallofde. Phosphorwasserstoff.

H. Rose hat die Fortsetsung seiner, in mehreren Jahresberichten hinter einander augestihrten Untersuchungen über die chemischen Verhältnisse des Phosphors und seiner Verbindungen mitgetheilt. Hier will ich seine Versuche tiber das Verhalten des Phosphorwasserstoffgases zu Metallanflösungen anführen **). Es war allgemein augenommen, dass die durch Phosphorwasserstoffgas in Metallauflösungen bewirkten Niederschläge, in Folge der Oxydation des VVasserstoffs, auf Kosten des Oxyds und der Verbindung des Metalles mit dem Phosphor entstehen. Rose hat gezeigt, dass

^{*)} A. a. O. XXXVII. 191.

[&]quot;) Poggendarff's Ambalen XIV. 183.

dies nicht der Fall ist, und dass das Phosphorwasserstoffgas die Auflösungen keiner andern Metalle, als solcher, die schon von Phosphor für sich gefällt werden, miederschlägt, indem sich sowohl Wasserstoff als Phosphor auf Kosten des Oxyds exydiren. Die Auflösungen der edlen Metalle, z. B. des Goldes und Silbers, werden sehr leicht, Kupfer und Blei dagegen schwieriger niedergeschlagen. Dem Niederschlag mangelt sehr oft das Ansehen des reducirten Metalles, was besonders beim Silber der Fall ist, welches anfangs mit brauner Farbe miederfällt; man brancht den Niederschlag aber nur su sammeln und zu trocknen, um zu finden, dass er phosphorfreies Silber ist. Bei allen diesen Zersetzungen bleibt das mit dem Phosphorwasserstoffgase-gemengte Wasserstoffgas unverändert und gasförmig zurück. - Eine Frage, die bei diesen Versuchen nicht vollständig beantwortet wurde, ist, ob suletzt bei Verminderung des Metallsalzgehaltes in der Auflösung, die Zersetzung des Gases nur partiell wird und sich nur der Phosphor, unter Freiwerden von Wasserstoffgas, oxydirt. Bei einigen von Rose's Versuchen mit Silberauflösungen, wobei der Silbergehalt von dem dnrchströmenden Gase vollständig ausgefällt wurde, hatte sich 11 mal so viel Phosphor oxydirt, als das Silberoxyd oxydiren konnte, wenn sich der Wasserstoff ebenfalls auf dessen Kosten oxydirt hätte, und in fast 'allen Versuchen hatte sich mehr Phosphorsäure gehildet, als nach der Rechnung hätte geschehen sollen. Rose schreibt dies der Einwirkung der Luft auf die Oberfläche der Flüssigkeit zu. - Das nicht selbstentstindliche Gas, aus concentrirter unterphosphorichter Säure erhalten, wurde von Silberauflösung fast gänzlich absorbirt.

Bei der Fällung eines Kupfersalzes fand Rose, dass von dem selbstentzündlichen Gase die Auflösung nur langsam zersetzt wird, und dass der entstandene schwarze Niederschlag reines Kupfer ist (bei der Arbeit über die Phosphormetalle werde ich hierauf zurückkommen). Die Quecksilberoxyd-Auflösungen verhalten sich auf eine eigenthümliche VVeise; es scheint sich dabei das Phosphormetall mit einer Portion vom Salze zu vereinigen; Rose verspricht darüber noch eine ausstührlichere Arbeit zu liefern.

Kohlenstoff. Diamant.

Der Kunst, Diamanten hervorzubringen, hat man mit ähnlichem Eifer, wie der Goldmacherkunst, nachgestrebt. Im vorigen Jahre haben sich einige Nachrichten über angeblich geglückte Versuche der Art verbreitet, die in sofern einige Wahrscheinlichkeit für sich hatten, da sie von dem ansgezeichnetsten gelehrten Verein Europa's ausgegangen sind, ohne öffentlich widerlegt worden zu sein. Ein gewisser Gannal las am 3. Nov. 1828 in der Akademieder Wissenschaften zu Paris eine Abhandlung, worin er angab *), durch Zersetzung von Schwefelkohlenstoff mittelst Phosphors krystallisirten Kohlenstoff oder Diamanten erhalten zu haben. Sein Verfahren bestand darin, dass er in 8 Unzen Schwefelkohlenstoff, der mit eben so viel Wasser bedeckt war, 8 Unzen Phosphor auflöste, stark umschüttelte und dann 3 Monaie lang stehen ließ, wo sich dann auf der Berührungsfläche zwischen Wasser und der Auflösung des Phosphors im Schwefelkohlenstoff ein krystallinisches Pulver ab-

^{*)} Journal de Chimie medicale IV. 582.

schied, welches aus kleinen Diamantkryställen bestanden haben soll.

Nachdem Gannal diese Versuche der Akademie vorgetragen hatte, machte bei der nächsten Zusammenkunft derselben Cagniard de Latour Ansprüche auf die Priorität der künstlichen Diamanterzeugung, indem er sich auf ein versiegeltes Paquet berief, welches er schon früher der Akademie eingereicht hatte, und im Bureau derselben aufbewährt war *). Dasselbe enthielt verschiedene Proben von seinen Diamanten, deren Gewinnung er also vor Gannal entdeckt hatte. Zu den ersten Proben fügte er noch neue hinzu, und auf Veranlassung der Akademie wurden sie von Thélinard und Dumas untersucht. Es fand sich, dass

^{*)} Die Akademie der Wissenschaften in Paris begünstigt einen großen Milsbrauch in der Republik der VVissenschaften. Sie empfängt und verwahrt versiegelte Angaben, die nicht ohne Verlangen der Einsender geöffnet werden. Ohne Zweisel hatte man bei der ersten Einrichtung hiermit einen hützlichen Zweck im Auge, nun aber kann nur Nachtheil daraus entstehen. - Macht Jemand eine Beobachtung, die zu einem möglicherweise wichtig ausfallenden Resultate zu führen scheint, worüber er aberedoch nicht in's Reine zu kommen vermag, so reicht er seine Ideen und unvollständigen Beobachtungen versiegelt der Akademie ein, die das Datum darauf bemerken läfst. Nach elniger Zeit macht nun ein Anderer, in Frankreich oder einem anderen Lande, eine vollständige Untersuchung über denselben Gegenstand bekannt. Stimmen die Resultate derselben mit den in dem versiegelten Document geahneten überein, so lässt der Verfasser des letzteren öffentlich das Siegel erbrechen und das Document lesen, und hat so Bei Cagniard de Batour's seine Priorität bewährt. Angelegenheit zeigt sich sogar das ganze Verahren von einer lächerlichen Seite. Man sollte denken, die ganze Einrichtung sei für solche gemacht, die nach Ehre dürsten, ohne den Muth zu haben, sie ganz zu verdienen.

die Proben theils aus richtig krystallisirten Silicaten, die härter als reiner Quarz waren, bestanden,
deren Basen aber nicht weiter angegeben sind,
theils aus einem nicht einmal krystallinischen Pulver, welches, außer etwas Kohle, hauptsächlich aus
unverbrennlichen Substanzen bestand. Die Untersuchung wurde übrigens mit so geringen Mengen
angestellt, daß sich über die Natur dieses Gemenges nichts Bestimmtes sagen ließ. Inzwischen ist
es klar, daß Cagniard de Latour die Hervorbringung von Diamanten mit etwas Anderem als
Kohle versucht haben muß.

Schwefelkohlenstoff im electrischen Strom der Säale,

Wenn man, nach Marx*), in dem gewöhnlichen Apparate zur Zersetzung von Flüssigkeiten vermittelst der electrischen Säule, Schweselkohlenstoff dem electrischen Strom aussetzt, indem man Quecksilber als den einen, und einen Platindrath als den anderen Leiter anwendet, so schlagen, wenn die Electricität stark ist, Funken durch die Flüssigkeit; aber von der Obersläche des Quecksilbers strömt, gleichviel, ob es negativ oder positiv ist, eine schwarze Masse nach dem Platindrathe zu, welche bald die ganze Flüssigkeit anfüllt; und wird der Platindrath weiter entsernt, so folgt ihm der schwarze Strom mit einer wermförmigen Bewegung. - Diese Erscheinung ist wohl so zu erklären, dass sich Quecksilber mit Schwesel verbindet, und das entstandene Schwefelquecksilber in der nichtleitenden Flüssigkeit vom Quecksilber freie Electricität bekommt, daher von diesem abgestosen und von dem gegenüberstebenden Leiter angesogen wird.

Brom. Atomgewicht Das Brom ist der Gegenstand verschiedener

[&]quot;) Jahrbuch der Chemie und Physik. 1828. III. 245.

Untersuchungen gewesen *). Das Atomgewicht. desselben ist von Balard, dem Entdecker dieses Körpers, su 942,9 angegeben worden, welches das Gewicht seines doppelten Volums ist, und Liebig fand dasselbe 941,0. Ich hatte einigen Grund, su vermuthen, dass bei diesen Untersuchungen des Chlor, welches leicht im Brom enthalten sein kans. nicht vollständig abgeschieden gewesen sei, und es schien mir daber eine erneuerte Untersuchung dieses Punktes nicht überslüssig. Ich sättigte in die ser Absicht Brom theils mit Ammoniak, theils mit Zink, und fällte diese Auflösungen mit verdunntem salpetersauren Silberoxyd, aber nur partiell, filtrirte den Niederschlag, der bei einem Chlongebalt der Flüssigkeit Chlorsilber enthielt, ab, schlag dann die Flüssigkeit mit Silbersals völlig nieder, und sersetzte das so erhaltene Bromsilber durch Schmelsen in Chlorgas; durch Vergleichung des Gewichts vom Bromsilber mit dem des Chlorsilbers, wurde das Atomgewicht des Broms relativ su dem des Chlors erhalten. Diese Versuche, die auf diese Weise so übereinstimmend wie möglich ausfallen konnten, gaben das doppelte Atomgewicht des Broms # 978,3, das einfache also su 489,15. - Daraus scheint hervorzugehen, dass bei den Versuchen von Balard und Liebig eine nicht unbedeutende Menge von Chlor im Brom enthalten gewesen sei. - Hieraus folgt ferner, dass das apec. Gewicht des Bromgases 5,3934 iet, dass die Bromsäure in 100 Th. aus 66,177 Th. Brom und 33,823 Th. Sauerstoff besteht; dass das specifische Gewicht des Bromwasserstoffsäuregases 2,7311 ist, und dass diese Säure in 100 Th. aus 98,73 Brom und 1,27 Wasserstoff besteht.

[&]quot;) K. Vet. Acad. Handl. 1828. pag. 123.

Bromhydrat.

Löwig*) hat gefunden, dass sich das Brom mit Wasser vereinigt, wenn man ein Gemenge von Brom mit wenig Wasser einer Temperatur von 0° aussetzt. Das Bromhydrat bildet schöne rothe, regelmässige octaëdrische Krystalle, die sich noch bei +12° unzersetzt erhalten, aber darüber sich in stässiges Brom und in bromhaltiges Wasser zersetzen. Diese Verbindung erhält man auch, wenn man durch eine inwendig mit Wasser befenchtete und bis zu +4° bis 5° abgekühlte Glasröhre Bromdämpse leitet.

Bromkohlenstoff.

"Eine Verbindung von Brom mit Kohlenstoff ist von Serullas entdeckt worden **). Man erhält sie, wenn die flüssige Verbiudung von Jodmit Kohlenstoff (deren Beschreibung, nach der Methode von Serullas, im Jahresb. 1826, p. 65., und nach der von Mitscherlich, im Jahresb. 1829, p. 87., angegeben ist), mit ihrem doppelten Gewicht Brom vermischt und dann unter Wasser gelassen wird, welches etwas Kali enthält, bis sie farblos geworden ist. Der Bromkohlenstoff ist im Aeuseren der Jodverbindung sehr ähnlich. Bei gewöhnlicher Temperatur ist er ein ölartiger Körper von durchdringendem, ätherartigem Geruch und einem intensiv sussen Geschmack, der lange anhält und zugleich etwas Scharfes und Kühlendes hat. Bei 0° erstarrt diese Verbindung und krystallisirt, dahingegen der entsprechende Jodkohlenstoff durch Abkühlung nicht fest zu erhalten ist. Durch längere Einwirkung von Wasser und von Alkali zersetzt er sich langsam.

Jod. Atomgewicht

Die Leichtigkeit, mit der sich durch die eben

[&]quot;) Poggondorff's Annalen XIV. 114.

^{**)} Annales de Chimie et de Physique. XXXIX 225.

erwähnten Versuche das Atomgewicht des Broms mit ziemlicher Genauigkeit bestimmen ließ, veranlasse mich auf gleiche Weise, auch das des Jods su suchen *), was um so besser glückte, da das Jodsilber vom Chlorgas weit leichter, als das Bromsilber sersetst wird. Diese Untersuchung schien auserdem um so weniger überstüssig zu sein, da das, nach Gay-Lussac's Untersuchung, aus der Zusammensetzung des Jodzinks abgeleitete Atomgewicht des Jods so sehr von dem von Dumas durch directe VVägung gefundenen abweicht. Nach ersterem ist das Atomgewicht 768,78, und nach letzterem 790,4 (Jahresber, 1828, pag. 82.). Bei meinen Versuchen erhielt ich für das einfache Atomgewicht des Jods 789,75, was also mit den Wägung von Dumas nahe übereinstimmt. Daraus folgt, dass das specifische Gewicht des Jodgases 8,7078 sein muss; dass die Jodsäure aus 75,942 Jod und 24,058 Sauerstoff besteht; dass. das specifische Gewicht der gasförmigen Jodwass. serstoffsänre 4,3883 ist, und dass sie 99,218 Jed und 0.784 Wasserstoff enthält.

Landgrebe **) hat das Verhalten des Jods: Jod mit sum Ammoniak näher untersucht, als es vorher Ammoniak. geschehen war. Als er Jod einem Strom von Am-. moniak aussetzte, fand er, dass sich ersteres, indem es das letztere absorbirte, ansangs in eines dicke, zähe Masse verwandelte, die immer dünnflüssiger wurde, bis sie so dünnfliessend wie Wasser war. Lässt man diese Flüssigkeit in offnet, Luft, so verstüchtigt sich Ammoniak, sie kommt wieder in den dicken Zustand zurück, und es bleibt

^{*)} K. Vet. Acad. Handl. 1828. 117.

^{*)} Jahrbuch der Chemie und Physik. 1828. I. 100.

suletzt ein hellbrannes Pulver tibrig, welches sich in der Luft nicht weiter verändert. Im Wasser ist diese Flüssigkeit mit carmoisinrother Farbe und unter Bildung von Jodstickstoff auflöslich. Auch in Alkohol löst sie sich auf, und organische Stoffe werden von ihr weit stärker, als von Jod für sich, angegriffen und braun gefärbt. Dieser Körperscheint demnach eine Verbindung von Ammoniak mit Jod zu sein, in welcher kein Jodstickstoff gebildet ist, oder vielleicht künnte er auch ein basisches Jodammonium sein, welches Jodstickstoff aufgelöst enthielte. Das hellbraune Pulver, welches durch Zersetzung der Verbindung in der Luft surtickbleibt, besitzt die detonirende Eigenschaft. des Jodstickstoffs in einem ausgezeichneten Grade, und seigt im Augenblick der Detonation eine Feuererscheinung, die selbst bei vollem Tageslicht sichtbar ist. Landgrebe hält dasselbe für einen Jodstickstoff, verschieden von dem, welcher bei der Auflösung in Wasser surückbleibt. Schweigger-Seidel bemerkt dabei ganz richtig, dass es ein inniges Gemenge von Jodstickstoff mit Jodammonium sein müsse, weil der Wasserstoff des Ammoniaks nicht wehl verloren sein kann, da keine Jodwasserstoffsäure daraus entwickelt worden ist, und die Gegenwart von Jodammonium die knallende Eigenschaft nicht verhindern kann. selbst war dieses braune Pulver nicht detonirend. so lange die Temperatur unter 4-25° war, aber dartiber detonirte es leicht.

Chlorjod. Chlorstickstoff, neue Bildungsart. Mitscherlich*) hat eine neue Methode, Jodstickstoff zu machen, angegeben. Man löst Jod in Königswasser auf und erhält so Chlorjod, wel

[&]quot;) Poggendorff's Annelen XIV. 539.

ches, genau mit Ammoniak gesättigt, Chlorammonium und Jodstickstoff gibt. Macht man den Versuch mit einem einzigen Gran Jod, so ist er ohne alle Gefahr, und wenn man das Filtrum, worans man den Jodstickstoff gesammelt, hat, vor dem Trocknen in mehrere Stücke zerreisst, so kann nachher nie die ganze Portion explodiren. - Mitscherlich hat gezeigt, dass bei der Zersetzung von Chlorjod darch Ammoniak keine Gasentwicken lung entsteht, dabei also kein Theil Ammoniak mehr zersetst wird, als zur Bildung des Jodstick« stoffs nöthig war. Da dieser aber aus 1 Volume Stickstoff und 3 Volumen Jod besteht, so ist es klar, dass, da dieser Stickstoff mit 3 Atomen Wasserstoff vereinigt war, welcher mit dem Chlor gerade Salzsäure bildet, die Volumen vom Chlor gezade so viel betragen müssen, wie die vom Jod, dasa also das Chlorjod, gleich dem Chlorwasserstoff, ans gleichen Volumen seiner Elemente ausammengesetat ist.

Serullas*) hat die beiden Verhindungen des Jedkoblen-Jods mit Kohlenstoff analysirt. Die feste besteht, nach seinen Versuchen, aus 1 Atom Kohlenstoff and 3 Atomen Jod, = C1º (oder mach Serullas's Rechnungsweise CI3), und die flüssige aus 1 Atom Kohlenstoff und 2 Atomen Jod, = CI2 (Cł)

Eine neue und sehr einfache Methode, phos- Sauren und phorichte Saure zu bereiten, ist von Droquet an- Oxyde von Metalloiden. gegeben worden **). Sie besteht darin, dass man Phosphoin einem schmalen cylindrischen Glasgesas Phos-richte Saure, phor unter Wasser schmilzt, und bis in den ge-

. Bote.

tungsart,

^{*)} Annales de Chimie et de Physique, XXXIX. 230.

[&]quot;) A. a. O XII. 628.

schmolsenen Phosphor Chlorgas leitet. Das Gefäls muls während der Operation so verschlielsbar sein, dass darin kein Lustwechsel statt finden kann, und das Volum des Phosphors muss wenigstens 1 von dem des Wassers betragen. Das Chlorgas vereinigt sich mit dem Phosphor zu Hyperchlorür, welches durch die dabei entstehende Hitze gasförmig durch den Phosphor geht, und vom Wasser absorbirt wird, mit dem es sich in Salzsäure und phosphorichte Säure zersetzt. Sobald das Wasser so gesättigt ist, dass das Gas unabsorbirt durch dasselbe durchzugehen anfängt, beendigt man die Operation. Man darf kein Chlorgas direct in die Flüssigkeit kommen lassen, weil sich dann sonst sogleich Phosphorsäure bildet. Die Flüssigkeit wird hernach im luftleeren Raum neben Kalihydrat abgedampft, welches das Salzsäuregas und das Wasser absorbirt, oder noch weniger umständlich, in einer tubulirten Retorte, durch die man langsam einen Strom von Wasserstoffgas streichen läset.

Jodwasserstoffsäure. Felix d'Arcet*) hat eine neue und leichte Methode, gassörmige Jodwasserstossäure zu bereiten, angegeben, eine Operation, die sonst mit Schwierigkeiten verknüpst ist. Man dampst unterphosphorichte Säure ab, bis sie so concentrirt ist, dass sie sich zu zersetzen und Phosphorwasserstossasse zu entwickeln ansängt. Hierauf vermischt man sie in einem kleinen Gasentwickelungsapparate mit ihrem gleichen Gewicht Jod, und erwärmt gelinde. Der Phosphor oxydirt sich auf Kosten des VVassers zu Säure, während das Jod den VVasserstoss ausnimmt und als Jodwasserstossasserstos

^{*)} Annales de Chimie et de Physique XXXVII. 220.

weggeht. Die Entwickelung ist so rasch, daß sich das Gas tiber Quecksilber auffangen und eine Flasche leicht so voll erhalten lässt, dass man sie verkorken kann, ehe das Gas im mindesten auf das Quecksilber reagirt hat, von dem es anders leicht sersetzt wird. Nach Aufhörung der Gasentwickelung bleibt eine milchweiße Phosphorsäure übrig, von der d'Arcet glaubt, dass sie eine Portion von der Verbindung enthalte, die durch Condensation von Jodwasserstoffgas mit Phosphorwasserstoffgas entsteht.

De Saussure*) hat Versuche über den Koh- Kohlensäure, ihre Menge lensäuregehalt der Luft angestellt, und zwar auf in der Luft. die Weise, dass 30 bis 40 Litres (ungefähr 1000 bis 1400 Dec. Cub. Zoll) Luft abgeschlossen, und die Kohlensäure darin durch Barytmasser und Wägung der kohlensauren Baryterde bestimmt worde. Hierans ergab sich auf eine entscheidende Weise, dass der Gehalt an Kohlensäuregas veränderlich ist, dass er auf 10000 Cub. Zoll Luft nach einem Mittel 4,9 Cnb. Zoll beträgt, dass aber sein Maximum 6,2, und sein Minimum 3,7 ist. Er fand außerdem, dass in Städten die Menge der Kohlensäure bemerklich größer, als auf dem Lande war, und dass sie über dem Genfer See, und man könnte sagen; über großen Seen im Allgemeinen, geringer als über dem Lande ist. Sie variirt nach den Jahreszeiten, und ist im Januar oder mitten im Winter am geringsten, und um so geringer, je kälter dieser ist; dagegen ist sie am größten mitten im Sommer, und um so größer, je lebhafter die Wärme die Vegetation treibt. Auch ist sie dann größer gegen Mitternacht, als um Mittag, wie solgende Ausstellung der Versuche zeigt: '

^{*)} A. a. O. XXXVIII, 411.

Kohlensäuregas in 10000 Cub. Zoll Luft

•	um Mittag.				um 11	Uhr Abends.	
1827	d.	22.	Mai	5,81	C. Z.		6,23
		7.	Juli	5,80	•	•	6,20
		3.	Sept.	5,61			6,01
			Nov.				4,86
1828	d.	31.	Mai	4,75		•	5,65
			Juni	_	1	•.	5,83
		26.	Juni	5,39			5,22
		-	Ang.	•	•		6,06
			Aug.				5,82

Es versteht sich, dass alle diese Vergleichungen nur für windstille Tage gelten; bei VVind wird die Atmosphäre so durchmischt, dass man sich nicht darnach richten kann. In den angeführten Beispielen sieht man, dass den 26. Juli 1828 die Nachtlust weniger Kohlensäure enthielt, als die Taglust, aber damals witthete ein hestiger Sturm.

De Saussure ist von diesen Versuchen auf die Vermutbung geleitet worden, dass auch die anderen Bestandtheile der Luft variiren könnten, und dass wir mit Unrecht ihr gegenseitiges Verhältnis als unveränderlich annähmen. Es ist möglich, dass dem so ist; aber für das veränderliche Verhältniss des Koblensäuregases sehen wir die Ursachen, sowohl in Beziehung auf ihre Absorption und Zersetzung, als auch ihre Production; aber gewiss bleibt es doch unbegreislich, wie das gegenseitige Verhältnis von Stickgas und Sauerstoffgas anders als durch Absorption des letsteren in beschränkten und verschlossenen Räumen verändert werden sollte. Es ist sogar wahrscheinlich, dass diese Veränderungen in dem Kohlensäuregehalt der Lust sich nicht hoch über die Erdober-

Bäche erstrecken, und dass der Kohlensäuregehalt in den oberen Lustschichten das ganze Jahr hin-Ob ein Unterschied . durch unverändert bleibe. swischen dem Kohlensäuregehalt der Tag- und der Nachtluft während der Wintermonate statt finde, hat de Saussure noch nicht untersucht.

Gaultier de Glaubry*) hat untersucht, wel- Flüssigkeit che Salzauslösung die Absorption der im Wasser zum Auffanteichtlöslichen Gase, wie Kohlensäure- und Schwefelwasserstoffgas, am besten verhindert. Es ergab sich, dass die bei +10° gesättigte Auflösung von schwefelsaurer Talkerde 0,20 ihres Volums Kohlensäuregas, und 0,52 Schwefelwasserstoffgas aufnimmt, woraus folgt, dass Luft, die mit einem von diesen Gasen gemengt ist, zur Untersuchung über dieser Flüssigkeit, ohne großen Verlust an eingemengten löslicherem Gase, aufgefangen werden kann.

Warvinsky**) bat in einer Porzellanröhre Borsäure in einem Strom von Wasserstoffgas geschmolzen. Hierdurch wurde eine braune, verglaste Säure erhalten, die bei der Auflösung in Wasser braune Flocken histerließ, welche, wohl ausgewaschen, theils durch Verbrennung, theils durch Auflösung in Salpetersäure, in Borsäure verwandelt werden konnten. Diese Angabe bedarf aber einer Prüsung. Arfvedson glühte borsaures Eisen in einer eisernen Röhre in Wasserstoffgas, und erhielt reducirtes borfreies Eisen und in Wasser lösliche Borsäure. Lassaigne indessen, glaubt eine vollständige Reduction bewerkstelligt su haben.

Borsaure, zersetzt durch Wasser, stoffgas.

[&]quot;) A. a. O. XXXVIII. 380.

[&]quot;) The Quaterly Journal of Science, N. S. IV: 434.

Chlorcyan.

Im vorhergehenden Jahresberichte habe ich die Arbeiten von Serultas über die Verbindungen des Chlors mit Cyan angeführt. Wenn, wie pag. 89. daselbst angegeben ist, Chlorgas mit Cyanquecksilber und mehr Wasser, als zur hinreichenden Beseuchtung desselben nöthig war, in Berührung kömmt, und das Gemenge dem Sonnenlichte ausgesetzt wird, so bildet sich eine ölartige Verbindung, die sich auf dem Boden des Gefälses ansammelt. Ihre Natur war früher noch nicht richtig gekannt, und obgleich durch die von Serullas darüber angestellten neuen Versuche*) ihre Zusammensetzung noch nicht mit aller Sicherheit ausgemittelt worden ist, so ist er doch dadurch zur Vermuthung berechtigt, dass dieser Körper hauptsächlich aus einem Sesquichlorür von Cyan, Cy² Cl³, besteht. Der im vorigen Jahresberichte, pag. 94., erwähnte feste, krystallinische Körper, der mit Chlor und Cyanwasserstoffsäure erhalten wird, ist dagegen vollständig untersucht worden, und bat Veranlassung zur Entdeckung einer neuen Säurestufe des Cyans gegeben, die eine böhere ist, als die von Wöhler entdeckte. Ihre Darstellung gibt Serullas folgendermassen an **): Man füllt eine Flasche von einem Litre Inhalt mit Chlorgas, giesst einen Gramm wasserfreie Cyanwasserstoffsäure hinein, und setzt die Flasche, wohl verschlossen, dem Sonnenlichte aus. Dabei bildet sich zuerst eine flüssige Verbindung, die sich bald in Gestalt einer weißen, theils krystallisirten, theils nicht krystallisirten Masse an die innere Wand des Glases ansetzt. Nach Verlauf

^{*)} Annales de Chimie et de Physique XXXIX. 391.

^{**)} A. a. O. pag. 370.

einiger Tage ist die Einwirkung beendigt, man öffnet die Flasche und treibt das gebildete Salzsäuregas durch trockne Luft aus. Zur Ablösung der festen Masse vom Glase bringt man etwas Wasser mit einigen Glasstückchen hinein, und bewegt damit das Gefäls, worauf man es auf ein flaches Gefäss ausgiesst, die Glasstücke aussucht, die krystallinische Masse zerdrückt und so lange mit Wasser wäscht, als dieses noch eine Spur von Salzsäure daraus ausnimmt. Dieses Wasser enthält jedoch Chlorcyan aufgelöst, und darf nicht weggegossen werden, da es noch zur Gewinnung von Cyansäure dienen kann. Die ausgewaschene Masse presst man dann gut zwischen Papier aus, trocknet sie vollständig und unterwirft sie dann in einem kleinen Destillationsapparate der Destillation. Sie geht dabei in Gestalt einer farblosen Flüssigkeit über, die theils in der Vorlage, theils im Retortenhalse krystallinisch erstarrt. Enthielt sie dabei Wasser, so wird sie davon zersetzt. Der so erhaltene Körper ist Bichloritr von Cyan, Cy Cl2. Es, enthält 1 Volum Cyan und 2 Volumen Chlor, und besteht aus 73;46 Chlor, und 26,54 Cyan. Es ist weiss, krystallisirt in Nadeln, riecht stechend und reizt zu Thränen; zugleich erinnert sein Geruch auffallend an den der Mäuse. Es schmeckt schwach, stechend, und erinnert dabei an den Geruch. Sein spec. Gewicht ist ungefähr 1,32; es schmilzt bei + 140° und kocht bei + 190°. In kaltem Wasser ist es wenig löslich, besser in warmem, wodurch es aber zersetzt wird, unter Bildung von Salzsäure und Cyansäure, die aber von der, von Wöhler entdeckten, verschieden ist. Von Alkohol und Aether wird es leicht aufgelöst, und aus ersterem wird es durch Wasser gefällt. Es ist sehr giftig.

Cyansaure

Die Cyansäure, die sich hierbei bildet, ent-Saure hält doppelt so viel Sauerstoff, als die von Wöhler entdeckte, die daher nun den Namen cyanichte Säure bekommt. Die Cyansäure erhält man, wenn man das Cyanbichlorür mit vielem Wasser in einem Kolben mit langem Halse kocht; durch welchen letzteren man die Verflüchtigung des Bichlorurs während des Kochens verhindert. Allmälig wird dasselbe zersetzt, und nachdem es ganz aufgelöst und verschwunden ist, dampft man die Flüssigkeit in einem offenen Gefässe bei gelinder Wärme gans bis zur Trockne ab, wodurch Salssäure und Wasser weggehen. Die zurückbleibende Cyansäure löst man dann in kochend heißem Wasser auf, und lässt sie ein oder einige Mal krystal-Die reine Cyansäure krystallisirt in farblosen, gewöhnlich nur kleinen, durchsichtigen Rhomboëdern. Ihr spec. Gewicht ist zwischen 1,7 und 1,8. Sie lässt sich in kleinen Nadeln sublimiren, wobei sie jedoch partiell zersetzt wird. In Wasser ist sie sehr schwerlöslich, und daher hat sie auch kaum Geschmack, wiewohl sie Lackmuspapier röthet. Von Schwefelsäure wird sie unverändert aufgelöst, und von Wasser wird sie daraus niedergeschlagen. Eben so löst sie sich in kochender Salpetersäure auf und krystallisirt beim Erkalten wieder unverändert heraus. Sie scheint nicht gistig zu sein,

> Das Wasser, womit das Bichlorür gewaschen wurde, gibt nach dem Abdampfen einen gelben Rückstand, der unreine Cyansäure ist. Durch Behandlung mit Salpetersäure wird die fremde Beimischung zerstört und die Cyansäure rein erhalten.

> Die Cyansäure besteht, nach der aussthrlichen Analyse von Serullas, aus 61,39 Cyan und 38,11

Sauerstoff, oder aus einem doppelten Atom Cyan und 2 Atomen Sauerstoff, = Öy. Ihre Sättigungs-capacität scheint halb so groß, wie ihr Sauerstoffgehalt zu sein. Sie bildet eigenthümliche Salze, mit Kali gibt sie ein leichtlösliches neutrales, und ein schwerlösliches saures Salz.

Lassaigne*) hat eine Verbindung von Schwefel mit Cyan entdeckt, die sich in isolitem Zustande darstellen läst. Man erhält sie, wenn man Chlorschwefel im Maximum von Chlorgehalt **) mit seinem doppelten Gewicht fein gepulvertem Cyanquecksilber vermischt und langsam auf einander wirken läst. Nach mehreren Tagen hat sich auf die innere VV and des Gefässes ein farbloser krystallinischer Körper sublimirt, und auf dem Boden eine orangegelbe Masse gebildet, die Quecksilbercyanid enthält, im Uebrigen aber nicht näher untersucht ist. Die Krystalle sind das neue

Schwefolcyan.

^{*)} Poggendorff's Annalen XIV. 532.

^{**)} Für die Verbindungen des Ghlors mit Schwesel haben wir keine recht passende Nomenelatur. Die Basis dazu müsse, wie ich dachte, auf dem Umstand beruhen, dass das Chlor mehr electronegativ ist, als der Schwefel, dass man also in der lateinischen Nomenclatur sagen könne: Chloretum sulphurosum und sulphuricum. Betrachtet man aber den Schwesel als einen Basenbilder, der sich in seinen Verbindungen dem Sauemtoff gleich zeigt, so ist es klar, dass von den beiden his jetzt bekannten Verbindungen zwischen Chlor und Schwesel die niedrigste dem Chlorexyd, welches Oxydum chlorosum heissen muss, entspricht, und die höhere einem Oxydationsgrad des Chlors, dem Oxydum chloricum, welches wahrscheinlich existirt, bis jetzt aber noch nicht entdeckt ist. Daraus folgt, dass jene -Verbindungen am, richtigeten heißen müssen: Sulphuretum chlorosum, ElS, and Sulphuretum chloricum, ElS2. Die hier in Rede stehende ist Sulphuretum chlorosum.

Schweselcyan, welches solgende Eigenschaften besitzt: Durch freiwillige Sublimation krystallisirt es in rhomboïdalen, Blättchen, die das Licht stark brechen und mit Regenbogenfarben spielen; es ist sehr flüchtig und hat einen stechenden, dem des Chlorcyans nicht unähnlichen Geruch, einen kaustischen Geschmack und scheint für Thiere ein heftiges Gift zu sein. Nach einiger Zeit wird es gelb, wenn es der Luft und dem Licht ausgesetzt ist. Es ist sowohl in Wasser als in Alkohol löslich. Die erstere Auflösung röthet die Lackmustinctur und fürbt die Eisenoxydsalze roth. Ich übergehe Lassaigne's Versuche über die übrigen Eigenschaften dieses Körpers, da sie zu keinem bestimmten Resultat führten. Er fand darin 24 p C. Schwefel, und wenn das Uebrige Cyan ist, so besteht dieses Schwefelcyan aus Cy2S, was aber keine einfache Zersetzung zwischen Chlorschwesel und Quecksilbercyanid voraussetzt; auch ist es nicht, wie man erwarten sollte, in seiner Zusammensetzung einer der Sauerstoffverbindungen des Cyans proportional. Die früher bekannten Verbindungen von Cyan mit Schwefel, die jedoch noch nicht isolirt werden konnten, sind CyS2 und CyS4, oder, wenn man lieber will, CyS und CyS2.

Metalle und deren nicht salzardungen.

Die Gewinnung von Kalium und Natrium ist nun ein Gegenstand der technischen Chemie getige Verbin- worden, so dass man diese Metalle, mit großer Ersparung von Zeit und Geld, die zu ihrer Darstellung darauf gehen, leicht zu Kauf haben kann; denn-im Kleinen erhält man in solchen Fällen verhältnissmässig nie eine gleich große Quantität von Produkt, wie bei der Gewinnung im Großen.

Kalium und Natrium.

Der so sehr verdienstvolle Administrator der

chemischen Fabrik zu Schönebeck, Hr. Hermann, hat bekannt gemacht *), dass er, nach der von Mitscherlich und Wöhler **) vervollkommueten Brunnerschen Methode, Kalium und Natriom zu 6 Thlr. Preuss. die Unze zum Verkause bereitet, und dass sich dabei das Natrium, welches nach der Methode von Gay-Lussac und Thénard so schwer zu reduciren ist, fast noch leichter als das Kalium reduciren lässt, und sich in gröseren und regelmässigeren Tropfen ansammelt. Diese Metalle bekommt man, unter Steinöl aufbewahrt, in der zur Anwendung sehr passenden Form von kleinen Kugeln.

Gay-Lussac ***) hat eine Untersuchung über Schweselka-die Ursache der Selbstentzündlichkeit des Pyro- entzündung phors angestellt. So wie es schon Scheele zu desselben. seiner Zeit gefunden hatte, fand auch er, dass bei Anwendung von Alaun dazu, es eigentlich das schweselsaure Kali ist, auf welchem die Bildung der selbstentzündlichen Substanz im Pyrophor berubt, und welche Schwefelkalium ist. In ungemengtem Zustand aber gibt diese Verbindung keinen selbstentzündlichen Körper, und man weiss sogar, dass es sehr schwer ist, Schwefelkalium vollständig zu verbrennen. Von 2 Theilen schwefelsaurem Kali und 1 Theil gut ausgebranntem Kienross, auf die gewöhnliche Art gebrannt, wurde ein Pyrophor erhalten, der nicht allein lebhaft brannte, sondern von dem sich auch das kleinste Stäubchen, welches beim Ausschütten in die Luft flog, mit großem Glanz entzündete. Die Ursache der

^{*)} Poggendorff's Annalen XIII. 176.

^{**)} Und besonders von Berzelius. VV.

^{***)} Annales de Chimie et de Physique XXXVII. 415.

Brennbarkeit des Pyrophors beraht indessen nicht auf der Kohle; denn wenn man Alaun oder auch schweselsaures Kali, gemengt mit 3 Theilen schwefelsaurer Talkerde und nur so viel Kohle, als zur Bildung von Schwefelkalium und zur Zerstörung der Säure im Erdsalze nöthig ist, zur Bereitung des Pyrophors nimmt, so erhält man eine braune Masse, die nicht bemerkenswerth Kohle enthält, sich aber dennoch in der Luft entsundet. Die Ursache davon ist der Zustand von Vertbeilung, in welcher das brennbare Schwefelkalium von dem fremden, inactiven Stoffe gehalten wird. Auch haben wir seit Magnus's Entdeckung der pyrophorischen Eigenschaften des aus einem Gemenge von Oxyd und Thonerde durch Wasserstoffgas reducirten Eisens die Entzündlichkeit des Pyrophors auf diese Weise erklärt*); nur ist dies jetzt durch Gay-Lussac's Versuch auf eine interessante Weise anschaulich gemacht worden.

Schwefelnatrium, Ursache der im Ultramarin.

Die Ursache der blauen Farbe im Ultramarin hat man schon längst von einem Schweselgehalt blauen Farbe abgeleitet, und auf einige ältere Versuche gestützt, sie einer noch unbekannten Schwefelungsstufe des Eisens augeschrieben. Neuerlich aber hat C. G. Gmelin gezeigt **), dass eine solche blane Farbe durch Zusammenschmelzung von einem Doppelsilicat von Kieselerde, Natron und Thonerde, mit Schweselnatrium entsteht. Seine Vorschrift zur Bereitung der Farbe ist folgende: Aus einem in Wasser aufgelösten alkalischen Silicat schlägt man

^{*)} Vergl. mein Lehrbuch der Chemie. 1826. II. 668.

[&]quot;) Annales de Ch. et de Ph. XXXVII. 409. Eine ausführliche, aber wie es scheint, ältere Abhandlung, findet sieh in den naturwissenschaftlichen Abbandlungen. 11. 191.

die Kieselerde auf gewöhnliche Weise nieder, wäscht sie aus, trocknet sie, ohne sie aber au ghtiben. Aus eisenfreiem Alaun fällt man ferner durch kaustisches Ammoniak basische schwefelsaure Thouerde, wäscht sie aus und trocknet sie. Mit einer kleinen Probe derselben bestimmt man ihren Wassergehalt. Die Kieselerde löst man dann in einer concentrirten Lauge von kaustischem Natron auß die man im Kochen damit sättigt, und bestimmt dann aus der Menge des Rückstandes die Menge der aufgelösten Kieselerde. Zu dieser Auflösung setzt man dann, auf 72 Theile aufgelöster, wasserfreier Kieselerde, 70 Theile von dem im wasserfreien Zustand berechneten Thonerdeniederschlag *), rührt sehr wohl um und dampst dieses Gemische unter beständigem Umrühren gans ein, so dass nur ein feuchtes Polver zurückgeblieben ist. Dieses Pulver ist das Doppelsilicat, welches gefärbt werden soll, und welches Gmelin die Basis des Ultramarins nennt. Man vermischt dann 2 Theile Schwefel mit 1 Theil wasserfreien kohlensauren Natron, und schmilzt sie bei gehöriger Hitze zu Schwefelnatrium zusammen, und ist dieses, nach beendigter Entwickelung des Kohlensäuregases, bis zum gelinden Glüben erhitzt worden, so bringt man in kleinen Antheilen nach einander von der noch etwas feuchten Ultramarinba-

[&]quot;) In den Angaben in den Annales de Ch. haben sich efnige Unrichtigkeiten eingeschlichen, so dass dieser Niederschlag ein Thonerdehydrat wäre, welches 3,24 pC. VVasser enthielte. Man sieht deutlich, dass Prof. Gmelin die relativen Quantitäten von Kieselerde und diesem Niederschlag nach ihrer wirklichen Zusammensetzung bestimmt hat, denn sie betragen gerade 2 At. Kieselerde und 1 At. basisch sehweselsaure Thonerde.

sis hinein. Sobald das durch die entweichenden Wasserdämpse bewirkte Ausbrausen aufgehört hat, setzt man mehr hinzu und fährt damit sort, bis Alles verbraucht ist. Die relativen Mengen von Hepar und Pulver, die man so anwenden kann, sind nicht angegeben. Vielleicht soll 1 Th. kohlensaures Natron zu Hepar, 1 Th. Ultramarinbasis entsprechen. Das Gemische lässt man in einem bedeckten Tiegel eine Stunde lang mäßig glüben. Nach dem Erkalten wird dasselbe mit Wasser ausgelaugt, wodurch sich der Ueberschuss von Hepar auflöst und der Ultramarin mit schön blauer Farbe zurückbleibt. Ist er nicht rein blau, sondern grünlich, so wird er es entweder durch Abschlämmung des reineren Blau's von grünen und gröberen Theilen, oder durch gelindes Glühen, wodurch das von überschüssiger Hepar verursachte, eingemengte Gelb zerstört wird.

Als Gegenstand der theoretischen Wissenschaft verdient gewis dieser blaue Stoff eine weitere Untersuchung. Gmelin hat gezeigt, dass Kali diese Farbe nicht gibt; und er scheint zu der Meinung geneigt, die Ursache der Färbung könne ein unterschweflichtsaures Salz sein; aber die unterschweflichtsauren Salze können bei höheren Temperaturen nicht besteben, sondern werden zersetzt, während jene Färbung nur auf trocknem Wege entsteht. Man könnte fragen, ob nicht eine andere Verbindung, als das angegebene Doppelsilicat, Ultramarinbasis sein kann; - ob es denkbar ist, dass sich vielleicht hier zugleich ein Sulphuretum von Aluminium oder von Silicium gebildet habe, und das Sauerstoffsalz von einem Schwefelsalz dieser Körper gefärbt sei; - ob die blane Farbe einer höheren Schweselungsstuse der electronegativeren Radicale angehöre, die wohl von Natrium, nicht

aber von Kalium, diesen Ueberschuss von Schwefel aufnehmen könne? Man sieht, dass dieser Gegenstand eine Menge von interessanten Punkten für weitere Untersuchungen darbietet, von denen wir wohl hoffen können, dass sie künftig einmal wieder von Gmelin aufgenommen werden.

Zu derselben Zeit, wie Gmelin, hat auch ein französischer Fabrikant, Namens Guimet*), aufgemuntert durch einen, von der Société d'Encouragement pour l'Industrie nationale im Jahre 1824 für die künstliche Production von Ultramarin ausgesetzten Preis von 6000 Francs, über diesen Gegenstand geglückte Versuche angestellt; da aber sein Endzweck rein industriell und nicht zugleich wissenschaftlich war, so hat er nur bekannt gemacht, dass er Ultramarin bereitet und verkauft, ohne zu sagen, wie dies geschieht oder auf welchem VVege er zur Lösung des Problems gelangt ist.

ther das Lithium und seine Verbindungen angestellt. Das Lithium erhielt er aus dem Lepidolith von Hradisko bei Rozena in Mähren, der sich durch kochende Schwefelsäure zersetzen läßt. Von 20 Pfund Lepidolith wurde auf diese Art eine Quantität kohlensauren Lithions erhalten, die 0,625 Pfund reinem Lithion, oder 3½ p C. entsprach. Bei einer genauen Analyse (wovon weiter unten) fand er darin 3,58 p C. Er machte den Versuch, auf ähnliche VVeise, wie bei der Reduction der anderen Alkalien, kaustisches Lithion durch Eisen oder durch Dämpse von Kalium, und kohlensaures

") A. a. O. pag. 413.

Lithium.

^{*)} Jahrbuch der Chemie und Physik. 1828. III. 230.

Lithion durch Kohle zu zersetzen, aber ganz ohne Erfolg, und das Lithion schien dabei nicht die geringste Veränderung zu erleiden. Das Atomgewicht des Lithiums ist verschieden angegeben worden, nach den verschiedenen Analysen vom schweselsauren Lithion, von Arfvedson, Vauquelin, Gmelin, Stromeyer. Arfvedson's Versuch gibt 127,757; der von Kralovansky 127,1, kam also dem von Arfvedson sehr nahe, und daher halt diess ersterer für eine Bestätigung, dass Arfvedson's Zahl der Wahrheit näher komme, als die aus den Analysen der anderen abgeleiteten Zahlen. - Auch über die Bildung eines Lithiumsuperoxyds wurden einige Versuche angestellt *), aber nicht so, dass daraus ein Resultat stir oder gegen die Existenz einer solchen Verbindung bervorginge.

Magnesium.

Bussy gelungen sein, Chlormagnesium durch Githen in einem Strom von Kaliumdämpfen zu reduciren; nach beendigter Operation wurde das Sals mit Wasser ausgezogen, wobei braune metallglänzende Schuppen zurtickblieben, die in einer Reibschale unter dem Pistill bleigrauen Strich annahmen. Diese Schuppen sollen das Magnesium sein, das sich also in Luft und Wasser, und selbst nicht, wie Bussy fand, in verdünnter Salpetersäure oxydirte. Dagegen soll es sowohl von Salzsäure, als von Kalihydrat aufgelöst werden. Es verbrennt schwierig und erst bei einer durch's Löthrohr unterhaltenen hohen Temperatur, wobei sich Talkerde bildet. Diese Angaben möchten sich in-

^{·*)} A. a. O. pag. 846.

^{**)} Journal de Chemie medicale IV. 456.

dessen wohl nicht völlig bestätigen. Dass sich das Magnesium in Kali auslöse, welches zu dessen Oxyd keine Verwandtschaft hat, nicht aber in der so leicht zersetzbaren Salpetersäure, ist nicht sehr wahrscheinlich, wie denn auch die Vergleichung zwischen Davy's quecksilberhaltigem Magnesium und dem von Bussy reducirten bei den Versuchen des letsteren eine fremde und unvermuthete Einmengung anzunehmen berechtigt.

Hinsichtlich der Benennungsweise für dieses Metall, in welcher die Chemiker von einander abweichen, möchte folgende kleine Anmerkung an der rechten Stelle stehen. Sowohl das Radical der Talkerde, als das des Braunsteins, haben ihren Namen von derselben Wurzel; das eine wurde Magnesia alba, und das andere Magnesia nigra genannt. Zur Vermeidung von Verwechselungen bekam das Metall aus dem Brannstein, gleich nachdem seine Reduction gegltickt war, den Namon Manganesium. Sprachkundige fanden dieses Wort su lang und sugleich auch schlecht abgeleitet, und. Buttmann schlog den in jeder Hinsicht besser gewählten Namen Manganium vor, abgeleitet von der gemeinschaftlichen Wurzel beider Namen, umyyavov, der auch sogleich von Klaproth angenommen wurde, und in die deutsche, schwedische und dänische chemische Nomenclatur überging. Im Englischen behielt man das Wort Manganesium bei. Um Verwechselung zu vermeiden, nahm dann Davy für das Radical der Talkerde die Benennung Magniom an. In der englischen Nomenolatur, wo man es mit regelmässigen Ableitungen nicht. sehr genau nimmt, mag diess gut genug sein, aber Magnium, und dabei Manganium zu sagen, wie es einige, und selbst sehr ausgezeichnete deutsche

Schriftsteller thun, heißt doch ohne allen Endsweck Veränderungen machen, und zu der Namensähnlichkeit zurückkommen, die man eben durch Einführung des Wortes "Manganium" vermeiden wollte.

Beryllium.

Eine der wichtigsten Thatsachen, womit die chemische Wissenschaft im Lause des verflossenen Jahres bereichert worden, ist die von Wöhler bewirkte Reduction vom Beryllium und Yttrium *). Diese Metalle werden auf ganz analoge Weise, wie das Aluminium, dargestellt; dessen Reduction demselben Chemiker kurz zuvor geglückt war (Jahresb. 1829, pag. 108.). Die Reduction geschieht vermittelst Kalium und der wasserfreien Chlorverbindung jener Metalle, welche auf dieselbe Art, wie das Chloraluminium, gewonnen wird. Nach Auszichung des Chlorkaliums aus der reducirten Masse mit Wasser, erhält man das Beryllium in Gestalt eines dunkelgrauen Polvers, welches ganz das Ansehen eines pulverförmig niedergeschlagenen Metalles hat. Es muss sehr strengslüssig sein, was sich daraus abnehmen lässt, dass es bei der so hohen Temperatur, die im Augenblick seiner Reduction entsteht, nicht zusammensintert. Bei gewöhnlicher Temperatur oxydirt es sich weder in der Lust noch im Wasser, und im letzteren auch nicht beim Kochen. Bis zum Glühen erhitzt, entzündet es sich und verbrennt mit großer Lebhaftigkeit. Seine Verbrennung in Sauerstoffgas geht mit ausserordentlichem Glanz vor sich; die entstandene Beryllerde ist weiss, aber ohne Zeichen von Schmelzung. Von erwärmter concentrirter Schwe-

^{*)} Poggendorff's Annalen XIII. 577.

Schwefelsäure wird es mit Entwickelung von Schweflichtsäuregas, in gewöhnlicher Salpetersäure mit Entwickelung von Stickstoffoxydgas, und in verdünnten Säuren, so wie auch in kaustischem Kali, mit Wasserstoffgasentwickelung aufgelöst. In Ammoniak löst es sich nicht auf. In den Gasen von Chlor, Brom und Jod verbrennt es, und die sich bildenden Salze sublimiren sich in langen, weißen, leicht schmelzbaren Nadeln, die sich in Wasser mit starker Erhitzung auflösen. - In Schwefelgas verbrennt es mit fast eben so großem Glanz wie in Sauerstoffgas, und entzündet sich darin bei einer niedrigeren Temperatur, als in der Luft. Das Schweselberyllium ist grau, pulverförmig, und in geringer Menge, ohne Zersetzung in Wasser, löslich. Von Säuren dagegen wird es, unter Entwickelung von Schweselwasserstoffgas, leicht aufgelöst. — Das Selenberyllium bildet sich auf ähnliche Weise und unter Fenererscheinung; es ist geschmolzen grau, spröde und im Bruche krystallinisch. Es löst sich, wiewohl nur schwierig, unverändert in Wasser auf; von der Lust aber wird diese Auflösung sehr bald zersetzt und darin Selen mit rother Farbe gefällt. - In Phosphorgas brennt das Beryllium ebenfalls; das Product ist grau, pulverförmig und entwickelt in Wasser selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas. brennt dieses Metall in Arsenikgas, und die entstandene graue, pulverförmige Verbindung entwikkelt in Wasser Arsenikwasserstoffgas. - Mit Tellur vereinigt sich das Beryllium ohne Feuer zu einem granen Pulver, welches sowohl in der Lust (wegen ihrer Feuchtigkeit) als in Wasser Tellurwasserstoffgas entwickelt.

Auch Bussy hat, ungefähr zu derselben Zeit

wie Wöhler, die Reduction des Berylliums mit Erfolg versucht, hat aber die Eigenschaften der reducirten Substanz nicht näher untersucht, von der er nur angiebt, dass es braune Schuppen gewesen seien, die in einem glühenden Platintiegel lebhaft verbrannt wären, und das Platin stark angegriffen hätten (?).

Yttrium.

Das Yttrium hat, nach Wöhler, folgende Eigenschaften: Es bleibt bei Auflösung der reducirten Masse in Gestalt kleiner, völlig metallisch glänzender Schuppen zurück, die nach dem Auswaschen und Trocknen ein eisenschwarzes, schimmerndes Pulver bilden. Unter dem Polirstahl nimmt es einen dunkleren Metallglanz als das Aluminium an. Es oxydirt sich weder in der Lust, noch im Wasser. Bei der Glühhitze entzündet es sich in der Luft und verbrennt zu weiser Yttererde. In Sauerstoffgas ist seine Verbrennung eine der glänzendsten Erscheinungen, die man sehen kann. Die so entstandene weisse Yttererde zeigt deutliche Spuren von Schmelzung. In verdünnten Säuren löst sich das Yttrium mit Wasserstoffgasentwickelung auf; von kaustischem Kali wird es nur schwierig, von Ammoniak gar nicht aufgelöst. In den Gasen von Schwefel, Selen und Phosphor entzundet es sich und verbrennt. Das Schweselyttrium ist gran und wird nicht von Wasser ausgelöst oder verändert. Das Selenyttrium ist schwarz und verhält sich zu Wasser eben so; von Säuren werden aber beide mit Entwickelung von Schwefel- oder Sclenwasserstoffgas aufgelöst. Das Phosphoryttrium wird von Wasser, unter Entwickelung von selbstentzündlichem Phosphorwasserstoffgas, zersetzt.

Araenik.

Schon in mehreren Jahresberichten habe ich

die Versuche angegeben, die tiber die Entdeckbar- Reduction keit kleiner Mengen von Arsenik in gerichtlich-medicinischen Fällen angestellt worden sind, bei denen eine leicht ausführbare Methode, kleine Mengen von Schwefelarsenik ohne Verlust zu reduciren, immer ein großes Desideratum war. So führte ich im vorigen Jahresberichte, pag. 128., eine Methode an, welche diesem Endzweck ganz sicher entspricht, die aber das gegen sich hat, dass sie Vorrichtungen und Geschicklichkeit bei der Ausführung erfordert. Eine andere ist von Liebig*) gefunden worden, die, wie es scheint, nichts zu wünschen übrig lässt. Sie besteht darin, dass man die kleine Probe von Schweselarsenik in eine Röhre bringt, wie man sie zur Reduction der arsenichten. Säure mit Kohle 'gebraucht (Jahresb. 1826, p. 117.), darauf dann 2 bis 3 Linien hoch scharf verkohlten weinsauren Kalk legt, diesen glühend macht, und das Schwefelarsenik in Dampfgestalt hindurch treibt. Die kohlige Masse ist ein Gemenge von Kohle und kaustischer Kalkerde; indem die Dämpfe von Schwefelarsenik hindurch gehen, bildet sich Kohlenoxydgas und Schwefelcalcium, das Arsenik wird vollständig reducirt, und setzt sich gleich über der kohligen Masse in metallischer Gestalt in der Röhre an.

Das Jodarsenik ist von Plisson von Neuem Jodarsenik. untersucht worden **). (Vergl. Jahresbericht 1829, pag. 131.) Nach ihm wird es am leichtesten erhalten, wenn man 3 Theile feingeriebenes metallisches Arsenik mit 10 Th. Jod und 100 Th. Wasser digerirt. Sobald die Flüssigkeit nicht mehr

[&]quot;) Poggendorff's Annalen XIII. 433.

[&]quot;) Annales de Chimie et de Physique XXXIX. 265.

nach Jod riecht, giesst man sie klar ab und verdunstet, wobei rothe Krystalle von Jodarsenik anschießen; man trocknet übrigens die Masse ganz ein und schmilzt die Verbindung zur Entfernung allen Wassers. Sie ist ziegelroth, im Bruche krystallinisch und ohne Geruch. Sie besteht aus AsI3, und lässt sich mit noch mehr Jod vereinigen, dessen Menge übrigens nicht näher bestimmt wurde. Sie ist sublimirbar, zersetzt sich aber dabei theilweise in Jod und Arsenik. In vielem Wasser ist sie vollständig auflöslich, von wenigem wird sie zersetzt, indem sich in der Flüssigkeit, unter Absetzung einer schuppigen weißen Substanz, Jodwasserstoffsäure bildet. Diese Substanz besteht aus arsenichter Säure und Jodarsenik. Beim Erhitzen verliert sie zuerst Wasser und wird gelb, darauf sublimirt sich Jodarsenik und zuletzt arsenichte Säure. Durch Abdampfen einer Auflösung von Jodarsenik in Wasser bis zur Krystallisation, erhält man diese Verbindung in großen schuppigen Krystallen. Plisson fand die relativen Verhältnisse ihrer Bestandtheile variirend.

Chrom. Dessen Oxyd. Frick*) hat eine neue und schr einfache Methode zur Gewinnung des Chromoxyds im Großen angegeben. Nachdem man das Chromeisen mit Salpeter geglüht und die Masse ausgelaugt hat, wird die Flüssigkeit, welche Salpeter, chromsaures Kali und freies Kali enthält, in einem eisernen Gefäße so lange mit Schwefelblumen gekocht, als noch Chromoxyd niederfällt. Der Niederschlag wird ausgewaschen, in Schwefelsäure aufgelöst, die Auflösung filtrirt und mit kohlensaurem Kali niedergeschlagen. Die Theorie hiervon ist, daß sich

^{*)} Poggendorff's Annalen XIII. 494.

der Schwefel auf Kosten der Chromsäure zu einer der Säuren des Schwefels oxydirt, die nun die Stelle der Chromsäure einnimmt. Um sicher zu sein, dass nicht durch den Schwefel auch eine Portion von der, gewöhnlich in dieser alkalischen Flüssigkeit aufgelöst gehaltenen Thonerde gefällt werde, so macht man sich zuerst eine Schwefelleber aus Pottasche und Schwefel, und schlägt damit die warme chromsaure Auflösung nieder.

Die Darstellung einer neuen Chromsäure hat Angeblich Köchlin folgendermaßen angegeben*): man kocht neue Chrom-10 Theile neutrales chromsaures Kali und 9 Th. Weinstein mit Wasser, schlägt die schön grüne Anslösung mit Bleizucker nieder und zersetzt dann: den Niederschlag durch Schweselwasserstofigas. Die erhaltene Säure ist grün und nicht krystalli-. sirbar, gibt aber mit den Alkalien eigenthümliche, theils violette, theils grüne Salze. - Diese Angabe ist der Thatsache nach richtig, aber in der Erklärung irrig. Es entsteht hierbei weinsaures Chromoxydkali, aus welchem Bleizucker ein Doppelsalz mit Bleioxyd niederschlägt. Die grüne Säure ist ein Bitartrat, welches, wie viele weinsaure Salze, von Alkalien nicht gefällt wird, und mit ihnen krystallisirende Doppelsalze bildet.

Henry d. j. **) hat eine Arbeit tiber die Zusammensetzung des durch Auflösung von Schwefelantimon in kochendem kohlensauren Natron gebildeten Kormes geliefert, womit er zu beweisen
bezweckt, dass ich mich bei der, schon vor mehreren Jahren tiber das Schweselantimon gemach-

Antimon.
Zusammensotzung des
Kermes
miner.

^{*)} Bulletin des Sciences math. etc. par Ferrusac. Fevr. 1828. 123.

[&]quot;) Journ. de Chimie medic. IV. 605,

ten Untersuchung, hinsichtlich der Ursache der Auflösung des Schwefelmetalles und der Beschafsenheit des Gefällten geirrt habe. Ich hatte nämlich gefunden, dass sich kein kohlensaures Gas entwickelt, dass sich das Schweselmetall unverändert in seiner Zusammensetzung wieder abscheidet, und dass eine Spur davon nach dem Erkalten in der Auflösung zurückbleibt. Bei Wiederholung des Versuches fand Henry ebensalls, dass sich kein Kohlensäuregas entwickelt; diess schreiht er aber der Bildung eines Bicarbonats oder eines Sesquicarbonats za (die jedoch beide beim Kochen, unter Entwickelung von Kohlensäuregas, zersetzt und in gewöhnliches Carbonat verwandelt werden); der Niederschlag ist nach seiner damit angestellten Analyse ein Oxysulfure bydraté, und besteht aus 63,137 Schwefelantimon, 27,162 Antimonoxyd und 9,611 Wasser, d. i. Sb+2SbS*+6H. ist, mit Ausnahme des unwesentlichen Wassergehaltes, die Zusammensetzung des Crocus Antimonii, und setzt die Bildung einer großen Menge von Schwefelnatrium in der Flüssigkeit voraus, welches man indessen, nach dem Erkalten und dem Niederfallen des Kermes, nicht darin findet.

Phosphorantimon. Landgrebe*) hat mehrere Versuche über die Verbindungen des Phosphors mit Metallen angestellt, die in der letzten Zeit nur selten der Gegenstand von Untersuchungen gewesen sind, und von deren Natur man daher weniger weiß, als von der anderer. Eine Untersuchung darüber ist daher eine verdienstvolle Arbeit, wenn sie gut ausgeführt wird, und besonders wenn man sich bemüht, die verschiedenen möglichen Verbindungs-

^{*)} Jahrbuch der Chemie und Physik 1828. II. 469.

stufen zwischen Phosphor und Metall mit Sicherheit zu bestimmen. In diese Categorie scheinen Landgrebe's Versuche nicht gestellt werden zu können. In den von ihm hervorgebrachten Verbindungen scheint der Phosphorgehalt immer nur sehr unbestimmt und vom Gerathewohl abhängig gewesen zu sein. Phosphor auf das geschmolzene Metall zu wersen, oder die Auflösungen von Metallen durch Phosphorwasserstoffgas niederzuschlagen, auf welche Weise Landgrebe seine Versuche anstellte, kann nie bestimmte Verbindungen geben; solche erhält man aber nach der von H. Rose angedeuteten sicheren Methode, nämlich durch Zersetzung der ungleichen Oxydationsstufen oder ungleichen Chlorverbindungen mit Phosphorwasserstoffgas. Landgrebe analysirte seine Phosphormetalle nachber so, dass er sie durch Königswasser oxydirte, das Metalloxyd durch Alkali und die Phosphorsäure darauf mit einer Auflösung von essigsaurem Bleioxyd niederschlug. Der so erhaltene Niederschlag ist, wie man schon längst aus Mitscherlich's Versuchen weiß, kein neutrales Salz, sondern nur Phosphas sesquiplumbicus, dasselbe, welches nach dem Schmelzen kry- ... stallisirt, wie es auch Landgrebe bei seinem fand. Es enthält bedeutend weniger Phosphorsäure, als das neutrale, und dessen ungeachtet hat Landgrebe den Phosphorgehalt daraus so berechnet, als wenn es neutral gewesen wäre, und eine Uebereinstimmung in den Analysen erhalten, die das gegründeste Misstrauen in seine Angaben erweckt. Diese Bemerkungen betreffen seine Versuche im Allgemeinen. — Phosphorantimon wurde durch Zusammenschmelzen von Phosphor mit Antimon erhalten. Die Verbindung ist dem reinen

Antimon ähnlich, nur grauer und säher, lässt sich aber doch zu Pulver reiben, und gibt beim Schmelsen auf der Kohle kein Netzwerk von Krystallen, so lange sie noch Phosphor enthält. Diess wäre sonderbar, wenn es anders richtig beobachtet ist; denn Arsenikantimon gibt dieses Netzwerk weit größer und schöner, als Antimon allein.

Bereitung der Säure.

Eine nene Methode, reine Titansäure darzustellen, ist von H. Rose angegeben worden *). Man vermischt fein geriebenes und geschlämmtes Pulver von Titaneisen mit Schwesel, und erhitzt das Gemenge in einem hessischen Tiegel bis zum Schmelzen. Der größte Theil des Eisens verbindet sich dabei mit Schwesel, und ist nachher in Salzsäure ganz leicht auflöslich; die dabei zurückbleibende Titansäure wird ausgewaschen und geglüht. Sie ist röthlich und wird nun bis zum starken Glüben in einem Strom von Schweselwasserstoffgas erhitzt, wodurch das noch darin rückständige Eisen reducirt wird, welches sich, nach dem Erkalten der Masse im Gase, durch Salzsäure ausziehen lässt; die zurtickbleibende Titansäure ist farblos und rein.

putpur.

Gold. Gold- Buchner **) hat die Frage über die noch nicht ausgemachte Zusammensetzung des Goldpurpurs en beantworten gesucht. Er fand, dass wenn man Goldblättchen mit Kalk, Baryt, Talkerde, kurz mit einem nicht schmelzenden, stark electropositiven Körper schichtet und beim Zutritt der Lust stark glüht, die Form der Goldblätter ganz verschwinde und die Erde da, wo sie mit dem Golde

^{*)} Poggendorff's Annalen XII. 479.

^{**)} Kastner's Archiv. XIV. 253. Buchner's Repert. pag. .85.

in Berührung war, roth werde. Buchner hat die Ansicht, dass sich dabei das Gold mit der Erde zu einer ternären Verbindung vereinigt habe, ähnlich denen aus Kohlenstoff und Wasserstoff mit derselben Portion Sauerstoff, so dass also diese Verbindung in die Categorie der organischen Zuzammensetzung übergehen würde. Gewis wären aber mehrere und andere ähnliche Beispiele erforderlich, bevor man eine solche Meinung annehmen könnte. Ob in den Versuchen von Buchner das Gold sich wirklich, ohne Sauerstoff aufzunehmen, mit der Erde verbunden habe, hätte durch Erhitzung der rothen Verbindung in Wasserstoffgas näher untersucht werden müssen; warum sollte aber nicht eine solche Oxydation des Goldes in offner Luft und unter dem Einflus einer kräftigen Salzbasis statt finden können? Uebrigens ist es bekannt, dass Knallgold, mit Kieselmehl oder feinem Pulver von schweselsaurem Kali innig gemengt und bis zur Reduction des Goldes erhitzt, nicht detonirt und eine rothe pulverige Masse zurücklässt, aus der das Salz durch Wasser, oder aus dem Kieselmehl das Gold durch Königswasser ausgezogen werden kann. die erwähnte Ansicht auf den Goldpurpur anwendbar, so dürfte dieser durch Glühen nicht verändert werden, wie es jedoch geschieht. Wiewohl vorher vollkommen löslich in Ammoniak, ist er es-nachber nicht mehr, und die Farbe ist nun in die Nüance übergegangen, wie sie ein mechanisches Gemenge von metallischem Gold mit pulverförmigen Körpern hat.

Mengt man, nach Buchner, Goldblättchen mit Eisenspähnen, und glüht, so geht das Gold in die Eisenspähne, und setzt man immer wieder von

Neuem noch mehr Gold hinzu, so bekömmt man endlich eine rothe, aus Gold, Eisen und Sauerstoff bestehende Verbindung, aus der Schwefelsäure das freie Eisenoxyd auszieht und die ternäre rothe Verbindung zurückläßt.

Platin.
Methode,
dasselbe
schmiedbar
zu machen.

Aus der Kunst, das Platin schmiedbar darzustellen, hat man lange ein Geheimnis gemacht, und mehrere der angegebenen Methoden verrathen deutlich, dass sie wohl mehr theoretisch vorgeschlagen, als practisch erprobt sind. Nachdem man dieses Metall in so großer Menge in den russischen Staaten aufgefunden hatte, wurde seine Bearbeitung in diesem Lande für die Besitzer desselben von Wichtigkeit, und in der That ist es damit ganz gut geglückt. Das Verfahren dabei ist folgendes *): Das Metall wird in Königswasser aufgelöst, mit Salmiak niedergeschlagen und der Platinsalmiak durch Erhitzen zerzetzt. dadurch erhaltene Platinschwamm wird mit Salssäure ausgekocht, dann mit Wasser ausgewaschen und getrocknet. Darauf wird er in eine runde Form von Eisen gelegt und kalt durch eine Schraubenpresse zusammengepresst, wodurch das Metall Zusammenhang bekommt, und nun eine Scheibe oder einen Kuchen bildet. Dieser wird weißglühend gemacht und in diesem Zustand noch einmal unter die Schraubenpresse gebracht, wodurch dann die Masse vollkommen Zusammenhang und vollkommne Schmiedbarkeit erlangt.

Der berühmte Wollaston, dessen Tod im verflossenen Jahre für die Wissenschaften ein so großer und frühzeitiger Verlust war, batte schon vor sehr langer Zeit eine Methode aufgefunden,

^{*)} Journal d'Odessa, 1827. No. 63.

um dem Platin Zusammenhang und Schmiedbarkeit zu ertheilen, die er aber nicht bekannt machte, weil ihre Ausführung ihm anfangs ein gar nicht unbedeutendes Einkommen verschaffte; das sich aber verminderte, sobald die Verarbeitung des Platins von Bréant in Frankreich in einem wirklich großen Maasstabe begonnen wurde. Gans kürzhich bat nun Wollaston seine Methode bekannt gemacht, und es ist ihm dafür, so wie überhaupt für den großen-Vortheil, der den Chemikern schon seit dem Anfange dieses Jahrhunderts durch die von ihm ausgegangenen Instrumente von Platin geworden war, von der royal Society in London eine der goldenen Medaillen für 1828 zuerkannt worden. Wollaston's Verfahren*) ist fast dasselbe, wie das vorher erwähnte, welches sich vielleicht von einer unvollständig mitgetheilten Beschreibung der geheim gehaltenen englischen Methode herschreiht. Die Einmischung des Iridiums vermeidet VV ollaston dadurch, dass er das Platinerz in einem verdünnten Königswasser auflöst; er bereitet dann ebensalls einen Platinschwamm, der aber bei einer gelinden Hitze zersetzt werden muss, so dass sich keine zusammenhängende Blättchen oder glänzende Metalltheilchen darin bilden können. Diese metallische Masse wird nun zuerst so vollständig wie möglich mit den Händen und darauf mit Wasser in einem bölzernen Mörser zerrieben, und zwar mit der Vorsicht, dass keine Metallthellchen so stark gedrückt werden, dass sie Politur annehmen, weil sie sonst nachher nicht zusammenhasten würden. Die nasse Masse wird in eine glatte und etwas konische

^{*)} Philosophical Magazin N. S. V. 77.

Form von Messing geschtittet, und darin aufangs gelinde und nachher, in dem Maasse als sie das Wasser verliert, stärker und zuletzt so stark zusammengepresst, als man es vermittelst einer Schraubenpresse bewirken kann, welche eigens dazu von ihm erfunden ist. Die Masse wird darauf herausgenommen, und nach dem Trocknen in einem bedeckten Tiegel der strengsten möglichen Hitze ausgesetzt. Sie schrumpft dabei bedeutend zusammen; noch glühend, wird sie, anfangs gelinde, nachher stärker gehämmert, aber immer nur allein auf die Endfläche und nicht auf die Seiten; hierdurch erlangt sie Dichte und Schmiedbarkeit. Wenn man alle die missglückten Methoden liest, die gemacht worden sind, um dem pulverförmigen Metall seinen ersten Zusammenhang zu geben, so wundert man sich, dass die rechte so einfach war und so nahe lag.

Reinigung des Platins.

Bei den Arbeiten, denen das Platin, wenn man es schmiedbar macht, unterworfen wird, werden zwar die meisten der dasselbe im Platinerze begleitenden Metalle abgeschieden; eines von diesen aber hat mit dem Platin so äbnliche Eigenschaften, dass es in alle Niederschläge mit übergeht, und dieses ist das Iridium. Alles im Handel vorkommende Platin enthält mehr oder weniger davon, was zwar nicht zum Nachtbeil des Platins ist, da es durch eine gewisse Menge Iridium mehr Festigkeit erlangt und den Reagentien besser widersteht; aber für den Chemiker ist es von Wichtigkeit, die beiden Metalle für sich in ihrer Reinheit erhalten zu können. Um von einem iridiumhaltigen Platin reines Platin zu bekommen, löst man das Metall in Königswasser auf, schlägt mit Chlorkalium nieder und zersetzt das gesällte Doppelsalz mit seinem doppelten Gewicht kohlensauren Kalis, bei einer zum Schmelzen des Salzes gerade hinreichenden Hitze. Bei dieser Zersetzung wird das Platin zu Metall reducirt, das Iridium aber in Oxyd verwandelt. Man zieht das Salz zuerst mit Wasser und darauf mit Salzsäure und Wasser aus, und behandelt dann die ausgewaschene Masse in gelinder Wärme so lange mit verdänntem Königswasser, als dieses noch etwas Das Aufgelöste besteht nur aus Platin. Die Auflösung ist viel reiner gelb, als von gewöhnlichem Platin, und das durch Salmiak daraus niedergeschlagene Doppelsalz hat eine reine, sehr schöne gelbe Farbe; durch Glühen desselben erhält man reines Platin. Was vom verdünnten Königswasser nicht aufgelöst wurde, wird hernach mit einem concentrirteren, mit Kochsalz versetzten, behandelt, wodurch noch mehr Platin, aber iridiomhaltiges, ausgezogen wird. Der Grund hiervon ist der, dass eine gewisse Menge Platin die Reduction von Iridium veranlasst hat, und diese Legirung nun aufgelöst wird. Das Kochsalz wird zugesetzt, um die Auflösung, wenn es nöthig ist, ohne Bildung von Chlortir eintrocknen zu können. Das Unaufgelöste ist Iridiumoxyd, und enthält den größten Theil des Iridiums. Die iridiumhaltige Auflösung wird nachher dem oben angegebenen Verfahren unterworfen.

Fischer*) gibt an, dass das Platin die Eigen. Leitungsverschaft habe, bei einer höheren Temperatur, z. B. mögen des Platins für über +2000 bis 2500, die Wärme sehr schlecht die Wärme. zu leiten, darunter aber ein eben so guter Wärmeleiter, wie andere Metalle, zu sein. Diese pa-

[&]quot;) Kastmor's Archiv XIV. 147.

radoxe Angabe will er dadurch beweisen, dass man einen, an dem einen Ende glühend gehaltenen Platinspatel beliebig lange in der Hand halten kann, dass er aber für die Hand zu heiss wird, sobald er aus dem Feuer genommen wird und zu erkalten ansängt. Nehmen wir an, die Temperatur, wobei das Platin am besten leitet, sei nach Fischer + 150°, so wird zwischen dem glübenden Ende und dem nicht erhitzten eine Stelle sein, welche diese Temperatur hat, und die also so gut, wie andere Metalle, z. B. wie Kupfer, leitet. Daraus folgt wiederum, dass diese Stelle unaufhörlich weiter rücken muss, und mit um so gröserer Geschwindigkeit, je mehr Wärme sie von der einen zu der anderen Seite übersließen lassen kann.

Platinoxyd.

Bekanntlich hat das Platin zwei Oxyde. Das Iridium, welches dem Platin so sehr analog ist, hat dieselben Oxyde, zugleich aber zwischen dem Oxyd und dem Oxydul eine intermediäre Oxydationsstufe, welche, nach einigen schon vor längerer Zeit von E. Davy angestellten Versuchen sich auch beim Platin zu finden schien, und zur Stütze dieser Meinung hatte ich in meinem Lehrbuch'der Chemie (Th. II. pag. 178.) einen von mir angestellten analytischen Versuch mit dem bei der Behandlung des Platins mit kaustischem Kali sich bildenden Oxyde angestellt. Im Zusammenhang mit verschiedenen Versuchen über die Begleiter des Platins, hielt ich diesen Punkt einer näheren Ausmittelung werth. Ich versuchte daher, Platinpulver durch Glühen mit Kalihydrat und Salpeter zu oxydiren, und erhielt dadurch ein graugrünes, zugleich etwas gelbliches Oxyd, welches weder dem Oxydul noch dem Oxyd ähnlich war. Von

Salssäure wurde es schwierig aufgelöst, und immer mit Hinterlassung von metallischem Platin, von dem es unbestimmt blieb, ob es gleich von Anfang nicht oxydirt oder erst während der Auflösung reducirt war. Ich vermischte deshalb das Doppelsalz von Chlorkalium mit einer syrupdicken Auflösung von Kalihydrat, und erhitzte das Gemenge. Die breiförmige Masse schmolz zu einem gelben Liquidum, entwickelte Wasser und trocknete endlich zu einer zinnoberrothen Masse ein. Die Temperatur war zuletzt bis zum anfangenden Glühen des Bodens vom Gefässe gegangen. Wasser zog aus der Masse Chlorkalium aus und hinterliess ein gelbes Oxyd, welches beim Waschen als eine wenig gelbliche Milch durch das Filtrum - durchzugehen anfing. Durch Zusatz eines Salzes oder von Salzsäure liess es sich von der alkalischen Flüssigkeit auswaschen. Dieses gelbe Oxyd war eine Verbindung von Platinoxyd mit Kali. - Es ist in Salzsäure so schwerlöslich; dass sich vermittelst verdünnter Säure daraus das meiste, jedoch nicht alles Kali in der Kälte ausziehen lässt. Von Schwefelsäure oder concentrirter Salzsäure wird es, wenigstens innerhalb einiger Stunden, nicht aufgelüst; aber beim Digeriren mit mäßig starker Salzsäure wird es aufgenommen; und es bildet sich das Chlorid-Doppelsalz und freies Chlorid, wenn zuvor das Alkali weggenommen war. Eine andere Portion vom Gemenge des Chloridsalzes mit Kalihydrat wurde bis zum glühenden Flus im Platintiegel erhitzt. In der schmelzenden Masse war keine Gasentwickelung bemerkbar; aber nach dem Erkalten war die Masse nicht mehr roth, sondern schmutzig braungelb, ins Grüne ziehend. Nach dem Ausziehen mit Wasser verhielt sich

das Oxyd, wie das vorhergehende; es hatte aber einen deutlichen Stich ins Grüngelbe und war dunkler. Nach dem Auswaschen mit blossem VV asser wurde dieses Oxyd auf zweierlei VV eise behandelt:

- a) Bis zum Glühen erhitzt, gab es Wasser und Sauerstoffgas, die jedes besonders aufgefangen und dem Gewichte nach bestimmt wurden. Darauf wurde es in Wasserstoffgas geglüht, wobei sich Wasser bildete, und dieser Gewichtsverlust bestimmt. Der Rückstand war Kalihydrat und Platin, deren relative Gewichte ebenfalls bestimmt wurden. Durch mehrere solche Versuche ergab es sich, dass der Sauerstoffgehalt des so gebildeten Oxyds auf keinen bestimmten Punkt zwischen Oxyd und Oxydul zu erhalten ist, sondern von der Stärke der Hitze und der Dauer des Glübens abhängt; dass in dem ausgewaschenen Oxyde 5 At. Platin auf 1 Atom Kalium und auf eine Quantität Wasser enthalten sind, die mit dem Sauerstoffgehalt im Oxyde variirt; dass durch Glühen des ausgewaschenen Oxyds Wasser und so viel vom Sauerstoff weggeht, dass der Rückstand eine Verbindung von Öxydul mit dem Kali ist; und endlich, dass die Menge dieses Sauerstoffs in allen meinen Versuchen mehr betrug, als mit dem Verhältniss von 2 Atomen Platin auf 3 Atome Sauerstoff übereinstimmend ist,
- b) Das ausgewaschene Oxyd wurde in mäßig starker Salzsäure langsam und nach mehrstündiger Digestion aufgelöst. Die Auflösung war schön rothgelb, und setzte beim Erkalten Chlorid-Doppelsalz ab; durch Zusatz von Chlorkalium schied sich noch mehr aus, und aus der übrigen Flüssigkeit schoß, während des freiwilligen Verdunsigkeit schoß, während des freiwilligen Verduns

Stens, das von Magnus entdeckte, schöne rothe Chlorür-Doppelsalz an, welches ich bei den Salzen beschreiben werde. Die relativen Mengen von Chlorürsalz und Chloridsalz waren nie so, wie sie von zersetztem Pt hätten sein müssen, unter der Voraussetzung, dass eine diesem entsprechende Chlorverbindung nicht existirt, wie es jedoch beim Osmium und Iridium der Fall ist. Wiewohl diese Versuche nicht beweisen, dass nicht ein Oxyd — Pt existiren könne, so zeigen sie doch so viel mit Sicherheit, dass das mit Hülfe der Alkalien beim Glühen erhaltene Oxyd, je nach den verschiedenen Umständen bei der Bereitung, entweder reines Oxyd oder ein Gemenge von diesem mit Oxydul ist.

Fischer*) gibt an, dass sich das Platin beim Platin und Glüben in der Flamme einer Spirituslampe mit Kohlenstoff Kohlenstoff verbinde und schwerer werde. Er besitzt eine Platinschale, die auf diese Weise nach 10jährigem Gebrauch um 6 Gran an Gewicht zugenommen hat. Auch ich habe bemerkt, dass ein iridiumhaltiges Platin' Kohlenstoff aufnimmt, aber nicht so, dass es schwerer, sondern im Gegentheil, dass es leichter wurde, weil sich die Kohlenverbindung wie ein schwarzes Pulver auswendig ansetzt, nach dessen Wegnahme das Metall rauh und angefressen erscheint. Mit gewöhnlichen Platingefässen geschieht dies nicht. Meine Tiegel, die in der Flamme der Spirituslampe unaufhörlich ein- und auswandern, nehmen nicht an Gewicht zu; im Gegentheil nehmen sie, wie es in Folge des Sebrauchs und der sorgfältigen Reinigung ganz natürlich ist, beständig an Gewicht ab.

^{*)} A. a. O. pag. 148.

Osmium.

Icidium und . Die zur Erreichung einer sicheren analytischen Methode für die Platinerze angestellten Arbeiten, deren ich im vorigen Jahresbericht, pag. 202., erwähnte, haben eine Untersuchung über die das Platin begleitenden Metalle veranlasst*), von der ich hier die hauptsächlichsten Resultate mittheilen will. - Das Iridium wird aus dem Osmium-Iridiam auf folgende Art gewonnen: Man pulvert die Legirung so sein wie möglich, und'schmilzt sie in einer Porzellanretorte mit Salpeter. Wenn kein Gas mehr entweicht, extrahirt man die Masse zuerst mit Wasser, decantirt die Auflösung, giesst frisches Wasser auf und decantirt es wieder, nachdem es sich geklärt hat. Diese Auflösungen sättigt man mit Salzsäure und destillirt auf die unten anzugebende Weise. Das in Wasser unlösliche vermischt man mit Salpetersäure und destillirt im Wasserbade, wobei viel Osmiomoxyd übergeht. Darauf setzt man Salzsäure zu und fährt mit der Destillation so lange fort, bis eine aus der (tubulirten) Retorte genommene Probe nicht mehr nach Osmium riecht, worauf man die meiste, jedoch nicht alle Säure abdampft. Die Masse wird mit Wasser vermischt und damit so lange gekocht, als sich noch etwas auflöst, (das Unlösliche wird von Neuem mit Salpeter behandelt). Die wässrigen Auflösungen werden filtrirt und abgedampft; ' bierbei schiesst ein schwarzes Salz in octaëdrischen Krystallen an. Es ist ein Doppelsalz von Chlorkalium und Iridiumchlorid. Aus diesem Salz lässt sich das Iridium entweder dadurch erhalten, dass man es in einem Strom von Wasserstoffgas erhitzt, wobei Salzsäure weggeht, und das Iridium,

[&]quot;) K. Vet. Acad. Handl. 1828. pag. 25.

mit Chlorkalium gemengt, zurückbleibt, oder dadurch, dass man das Salz durch Glühen mit seinem doppelten Gewicht kohlensaurem Kali zersetzt, die Masse zuerst mit Wasser und darauf mit Salzsäure auszieht, und das hierbei zurtickbleibende Iridiumoxyd auswäscht, zwischen einer Presse trocknet und dann in einem bedeckten Tiegel bis zum Weissglühen erhitzt. Es reducirt sich dabei von selbst und gibt metallisches Iridium in einem Stück von ziemlich bedeutender Cohärenz. Im Aeusseren ist es dem Platin völlig gleich. Bei einer Temperatur, bei der Platin schmilzt, ist es völlig unschmelsbar; in der mit Sauerstoffgas angesachten Flamme einer Aetherlampe wird nicht die kleinste Spitze im mindesten abgerundet, und hält man es auf dem Ende eines thönernen Pfeifenstiels in dieses Feuer, so schmilzt der feuerfeste Thon rund um das Metall wie ein Fluss, aber auf dem Metall ist kein Zeichen von Schmelsung oder Abrundung scharfer Kanten zu bemerken. Es ist daher zu vermuthen, dass dasjenige Iridium, welches Children zum Schmelzen brachte, platinhaltig war. In Pulverform hat das Iridium ein spec. Gewicht von 15,863, in Stücken dagegen von 15,588, welche Verschiedenheit auf der Porosität des letzteren beruht. Wenn es platinfrei ist, wird es nicht von Säuren aufgelöst, selbst nicht von Gemischen von Salpetersäure mit Chlorwasserstoffsäure oder Fluorwasserstoffsäure. Beim Glühen in der Lust oxydirt es sich nicht, wenn es nicht fein sertheilt und bei niedriger Temperatur durch Wasserstofigas reducirt gewesen ist; aber auch dann oxydirt es sich nur unbedeutend.

Iridium und Platin bilden mit Chlor und Chlor- Atomgewicht alkalien Salze, die sich zwar in der Farbe unter- und Platin.

scheiden, indem die einen schwarz und die anderen gelb sind; die aber ganz isomorph und ungefähr von gleicher Löslichkeit sind, und genau dieselben relativen Quantitäten der Bestandtheile ent-Bei den erneuerten Versuchen, die ich tiber das Atomgewicht des Platins vergleichungsweise mit dem des Iridiums anstellte, ergaben sich beide so gleich, dass man die Abweichungen für Beobachtungsfehler halten kann. Das Atomgewicht wurde so bestimmt, dass das Doppelsalz von Chlorkalium und dem Chlorid des Metalles so lange in Chlorgas erhitzt wurde, als sich noch Feuchtigkeit zeigte; dann wurde das Chlorgas durch trockne atmosphärische Luft ausgetrieben, das Salz gewogen und durch Wasserstoffgas reducirt. Der Gewichtsverlust war Chlor. Das Chlorkalium wurde in Wasser aufgelöst und sein Gewicht bestimmt; desgleichen das des ungelöst bleibenden Metalles, welches vor dem Wiegen in Wasserstoffgas geglüht wurde. Nach den so erhaltenen Data wurdedas Atomgewicht nach der Formel KCl + PtCl2 oder KCl + Ir Cl2 berechnet. Es fiel zu 1233,427 aus, statt 1215,22, wie es frühere Versuche gegeben hatten.

Oxyde vom Iridium.

Das Iridium hat 4 Oxyde: Oxydul = İr, Sesquioxydul = İr, Oxyd = Ir und Sesquioxyd = İr. Das erste, zweite und vierte können isolirt dargestellt werden, nicht aber das dritte, welches nur in Salzform existirt. Das zweite ist vom größten Bestand; es läßt sich ohne Zersetzung rothglühen, aber von VVasserstoffgas wird es bei gewöhnlicher Temperatur der Luft zersetzt. Das blaue Oxydist eine Verbindung von Oxydul und Sesquioxydul, gleichwie die blauen Oxyde von Wolfram und

Molybdan Verbindungen zweier Oxydationsstufen sind. Die Versuche, nach welchen man farblose Verbindungen des Iridiums annahm, haben zu einem unrichtigen Schluss Veranlassung gegeben. Sie gründen sich darauf, dass die stark färbenden Chloridverbindungen leicht zu dem weniger far- ' benden Chlortir reducirt werden. Die Oxyde erhält man durch Zersetzung der Chlorverbindungen mit Alkali.

Die Verbindungen des Iridiums mit Schwesel Schweselverentstehen durch Zersetzung der Chlorverbindun- bindungen gen mit Schweselwasserstoff. Sie sind in Salpetersäure leichtlöslich, und es entstehen dadurch schwefelsaure Oxydsalze. Sie lassen sich durch Glähen nicht so zersetzen, dass reines Metall übrig bleibt, sondern werden dabei in basische schwefelsaure Salze umgewandelt. Die meisten Verbindungen des Iridiums mit Schwefel, auf nassem Wege dargestellt, sind in einem bedeutenden Grade in Wasser löslich.

Beim Erhitzen von Iridium in Phosphorgas Phosphoriribildet sieh, unter Feuererscheinung, graues Phosphoriridium. Auch mit Chlor vereinigt sich das Iridium direct, aber ohne Feuer. Die Verbindung ist ein graugrünes Pulver, Iridiumchloriir.

Zum Kohlenstoff hat das Iridium eine sehr große Verwandtschaft. Hält man ein Stück Iridiom in die Flamme einer Weingeistlampe, so bilden sich darauf große Auswüchse von einem russartigen, schwarzen und abschmutzenden Körper, welcher Kohlenstoffiridium ist. Ich lüschte diese Substanz in Wasser ab und verbrannte sie, nachdem sie bei Glühhitze im luftleeren Raume getrocknet worden war; 100 Theile gaben hierbei 80,2 Theile Iridium, was Ir C+ entspricht. Der

Theil vom Iridium, welcher noch nicht russartig ausgewachsen ist, ist dennoch mit Kohlenstoff durchdrungen und in der Farbe veränder?

Osmium. Reduction.

Zur Gewinnung des Osmiums wird das mit Salpeter geglühte Osmium-Iridium mit Säure im Wasserbade destilliet, wobei flüchtiges Osmiumoxyd theils mit dem Wasser übergeht, theils sich im Halse der Retorte sublimirt. Im Wasserbade muss die Destillation desshalb geschehen, weil sowohl schwere, unaufgelöste Substanzen, als auch schwere neugebildete Salzkrystalle ein Stoßen in der Flüssigkeit veranlassen, sobald sie heißer wird. Die früher gebräuchlichen Methoden, das Osmium durch Metalle mit oder ohne Zusatz von Säure zu reduciren, geben nicht den ganzen Osmiumgehalt reducirt, sondern es bleibt dabei ein Rückstand von nicht gefälltem, gefärbtem Doppelsalz, und ohne Säure schlägt sich eine Verbindung von einem niedrigeren Osmiumoxyd mit dem Oxyde des fällenden Metalles nebst einer Portion reducirten Osmiums nieder. Auf folgende Art kann man das Osmium vollständig reducirt erhalten: Die Auflösung des flüchtigen Oxydes vermischt man mit Ammoniak in bedeutendem Ueberschuss, und erwärmt dann das Gemische in einer verkorkten Flasche bis zu + 40° bis 50°. Es ist aufangs gelb, fängt aber bald an, braun zu werden; man lüstet dann den Pfropsen und steckt ihn nur lose ein. Die Farbe wird immer dunkler, und es stellt sich eine gelinde Entwickelung von Stickgas ein. Die Flasche wird so lange in dieser Temperatur erhalten, als diese Gasentwickelung zu bemerken ist, und darauf dampst man die Flüssigkeit bis zur Verjagung alles freien Ammoniaks in einem offenen Gefässe ab. Hierbei schlägt sich eine

dunkelbraune Verbindung von Osmium-Sesquioxydul mit Ammoniak nieder, die sich beim Erhitzen, äbnlich den Verbindungen der edlen Metalle mit Ammoniak und Sauerstoff, mit einer Art Decrepitation zersetzt. Man löst dieselbe in concentrirter Salzsäure auf, und dampft bei gelinder Wärme ab. Das schwarze, nicht im mindesten krystallinische Doppelsalz, wird mit etwas Salmiak susammengerieben und in einer Retorte so lange erhitzt, als sich noch Salzsäuregas entwickelt, was nicht eher, als beim Glühen des Bodens der Retorte aufbört. Ohne Salmiak bläht sich die Masse stark auf und steigt leicht in den Retortenhals. Nach beendigter Operation bleibt das Osmium in Gestalt einer zusammenhängenden porösen Masse zurück, die vollkommnen Metallglanz, eine graue, ins Graublaue ziehende Farbe hat, und sich beim geringsten Druck leicht zerbröckelt.

Von besserem Zusammenhang erhält man das Osmium, wenn man über das flüchtige Oxyd langsam VV asserstoffgas leitet, und das gasförmige Gemenge beider dann durch eine glühende Röhre von Glas oder Porzellan leitet; das durch den VV asserstoff reducirte Metall setzt sich dabei in einer ordentlich zusammenhängenden, dichten, geschmiedetem Platin ähnlichen Masse ab, die in dünnen Blättchen elastisch ist, aber beim stärkeren Biegen zerbricht.

Das Osminm hat ungefähr 10 specifisches Gewicht. Es oxydirt sich nicht in der Lust, selbst nicht bei + 100°, wie man mit Unrecht angegeben hat; beim stärkeren Erhitzen entzündet sich das poröse und verbrennt zu slüchtigem Oxyd; in Sauerstoffgas geschieht dies mit Lebhastigkeit, erfordert aber doch ansangende Glühhitze. Das

dichte oxydirt sich ohne Feuererscheinung; in beiden Fällen verstüchtigt es sich, wenn es rein war. Von kochender Salpetersäure wird das Osmium aufgelöst, und dadurch langsam in stüchtiges Oxyd verwandelt. Königswasser löst dasselbe nicht besser auf, weil die Chlorverbindungen in Berührung mit Wasser nicht bestehen können.

Atomgewicht des Osmiums.

Das Osmium hat fast dasselbe Atomgewicht, wie Platin und Iridium, und gibt mit diesen isomorphe Verbindungen. Das Atomgewicht wurde durch Analyse des Doppelsalzes von Chlorkalium und Osmiumchlorid (=KCl+QsCl2), vermittelst Wasserstoffgas, bestimmt. Das Atomgewicht ist 1244,22.

Osmiumoxyde.

Das Osmium hat ganz dieselben Oxyde, wie das Iridium, und dazu noch ein fünftes, das flüchtige, welches man nach seinem Verhalten zu anderen Oxyden auch Osmiumsäure nennen kann. Die Oxyde des Osmiums können in fester Gestalt... vermittelst Alkali aus den entsprechenden Chlorverbindungen abgeschieden werden. Sie sind nicht flüchtig, und verwandeln sich beim Glüben in verschlossenen Gefässen nicht in slüchtiges Oxyd und reducirtes Osmium, wie man wohl hätte vermuthen können. In offenen Gefässen oxydiren und verflüchtigen sie sich. Sie sind: Oxydul = Os, Sesquioxydul = Ös, Oxyd = Ös, Sesquioxyd = Ös, und Bioxyd oder Osmiumsäure = Os. Das Osmium bildet auch ein blaues Oxyd, welches aus einer Verbindung der beiden niedrigsten besteht und erhalten wird, wenn man eine Auflösung des Bioxyds mit schweflichter Säure vermischt und damit eine Weile in einer verkorkten Flasche stehen lässt. In Auflösung sieht es ganz aus, wie , in Schwefelsäure aufgelöster Indigo.

Das Osmium vereinigt sich mit Schwefel so- Schwefeloswohl auf trocknem als nassem Wege, und scheint eben so viele Schwefelungsstufen als Oxyde zu. baben. Die auf nassem Wege hervorgebrachten niedrigeren sind mit gelber Farbe in Wasser etwas löslich. Die höchste fällt aus einer sauren Flüssigkeit vollkommen nieder. Im lustleeren Raum erbitzt, gibt sie Schwesel und verwandelt sich unter Feuerphänomen zu einer Verbindung von zwei Schwefelungsstusen, die 2 Atome Metall auf 5 At. Schwefel enthält, und durch Glühen in Wasserstoffgas nur mit großer Schwierigkeit zu zersetzen ist.

Es verbindet sich auf trocknem Wege auch Phosphorosmit Phosphor. Die Verbindung sieht wie Osmium aus, verslüchtigt sich aber nicht beim Glühen, sondern hinterlässt basisch phosphorsaures Osmiumoxydul.

Mit Chlor vereinigt sich das Osmium beim Erbitzen sowohl zu Chlorür als zu Chlorid, die ich bei den Salzen anführen werde.

Meine späteren Versuche über das Rhodium haben gezeigt, dass dieses Metall nicht so viele Oxydationsstufen hat, als ich aus einer früheren Untersuchung geschlossen hatte. Sein Atomgewicht ist daher auch bei den späteren Versuchen ganz anders ausgefallen. Sein Atomgewicht wurde auf ähnliche Weise, wie bei den vorhergebenden Metallen, durch Analyse der von diesem Metalle gebildeten rothen Doppelsalze mit Kalium und Natrium bestimmt. Dabei ergab es sich, dass in dem Natriumdoppelsalz beide Salze gleich viel Chlor enthalten, dass aber in dem Kaliumsalz das Rhodiumchlorid 11 mal so viel als das Chlorkalium enthält. Dies, verglichen mit dem Umstand, dass. mium.

Rhodium.

in dem Oxydhydrat der Sauerstoff des Wassers von dem des Oxyds ist, veranlasste die Annahme, dass in den rothen Salzen das Rhodium mit 3 Atomen Chlor verbunden sei, woraus für diese Salze die Formeln KCl² + RCl³ und 3 NaCl² + 2 RCl³ folgen, und daraus folgte das Atomgewicht des Rhodiums = 651,38.

Oxyde vom Rhodium.

Der Fehler in meinen älteren Versuchen lag darin, dass ich die Verbindung, die man erhält, wenn man das durch Schmelzen mit Kali und etwas Salpeter oxydirte Rhodium, nach dem Auswaschen mit Salpetersäure, mit Salzsäure behandelt, als ein Chlorur betrachtete, und zwar darum, weil diese Verbindung mit Salzsäure Chlor entwickelte, und bei fortgesetztem Kochen ihr Ansehen veränderte. Wie es sich nachher zeigte, kommt das Chlor von Salpetersäure und die Farbenveränderung von der vollständigen Entfernung des Alkali's. Ich kannte damals noch nicht die vortreffliche Methode, in gewogenen Glasgefälsen in einem Strom von Wasserstoffgas zu glühen, wobei sich alle Producte aufsammeln und untersuchen lassen, sondern ich reducirte das vermeintliche Chlorür in einem Platintiegel im Kohlenfeuer, und brachte das Entwichene als Chlor in Rechnung. Bei den nun angestellten Versuchen offenbarte sich der Irrthum sogleich; denn das vermeintliche Chlorür gab bei der Reduction nur Wasser, und zeigte sich als das Hydrat desselben Oxydes, welches durch Zersetzung der rothen Salze mit Alkali erhalten wird, dessen Unlöslichkeit in Alkali aber in diesem Falle eine große Sonderbarkeit ist, da das aus den Salzen niedergeschlagene sich sehr leicht auflöst.

·Als feines Pulver oxydirt sich das Rhodium

beim Glüben, es nimmt sehr rasch an Gewicht zu; bis die Gewichtszunahme ungefähr 3 vom Sauerstoffgehalt des vorhergehenden Oxyds beträgt, d. k. bis 100 Th. Metallpulver 15 oder etwas darüber an Gewicht gewonnen haben; darauf aber geht dies langsamer, bis endlich 100 Th. Metall um 18,25 sugenommen haben, wortiber hinaus aber die Zunahme nicht geht. Dies stimmt nicht mit der Zusammensetzung des eben erwähnten Oxydes überein, und zeigt an, dass das Rhodium, gleich dem Eisen, bei der Oxydation in der Luft eine Verbindung von swei Oxyden bildet. Die hier erhaltene stimmt mit der Formel 3R + R überein: aus diesem Grunde schließe ich, dass das Rhodium zwei Oxyde habe, ein Oxydul = R, und ein Oxyd=R. Diese beiden scheinen sich überdem in mehreren Verhältnissen vereinigen zu können. Ich versuchte es vergebens, mit Chlor oder Sauerstoff Verbindungsstufen des Rhodiums hervorzubringen, die über denen, mit seinen rothen Salzen proportionalen, lägen.

Ein Umstand, der mir bei diesen Untersuchungen aussiel, war solgender: Iridium und Osmium bilden rothe Salze, die mit den Rhodiumsalzen große Analogie haben. Ich habe dieselben übrigens nicht so genau untersucht, dass ich wüsste, ob sie damit isomorph sind oder nicht. In diesen sind die Atome von Chlor 6. Platin, Iridium und Osmium haben sast gleiche Atomgewichte, das von Rhodium ist ungefähr nur halb so groß (denn 651,38 × 2 = 1302,76). Nimmt man dann an, dass die Oxydule der drei ersteren Metalle 2 At. Metall auf 1 At. Sauerstoff enthalten, so wiegt das Atom bloß halb so viel, und man hätte

616,713 für Iridium und Platin, 622,11 für Osmium, und 651,38 für Rhodium. Indessen, damit diese Vergleichung nicht wichtiger erscheine, als sie es in diesem Augenblick verdient; muss ich Folgendes ansühren: Die Sesquioxydule des Iridiums und Osmiums wären dann aus 4 Atomen Radical und 3 Atomen Sauerstoff zusammengesetzt, ein Verhältnis, welches bis jetzt ohne Beispiel ist. Man könnte sie wohl als Verbindungen zweier Oxyde unter sich, R + 2R, betrachten; wenn diese. aber auch zwischen sich mit Säuren Doppelsalze geben, so verbinden sich doch Doppelsalze aus zwei Oxyden, so viel wir bis jetzt wenigstens wissen, niemals mit einem dritten Salz zu Doppelsal-Ferner ist das Atomgewicht des Palladiums, welches mit Platin und Iridium isomorphe Verbindungen bildet, fast gleich dem des Rhodiums, und wie man es auch nehmen mag, so bleibt es immer halb so groß wie das des Platins, wodurch der Werth der Approximation zwischen dem Atomgewichte von Rhodium und Iridium bedeutend vermindert wird. Ferner ist in den Chlorür-Doppelsalzen dieser Metalle der Chlorgehalt in den beiden mit einander verbundenen Salzen gleich, in den Chlorid-Doppelsalzen aber ist der Chlorgehalt im Chloride doppelt so groß, als im anderen Salz. Wonn in diesen Verbindungen das electronegative Element als Einheit einginge, und 'die Atome des electropositiven sich verdoppelten, so müsten, meine ich, die relativen Quantitäten des unveränderten Elementes unverändert bleiben; bei demjenigen aber, dessen Atomenzahl sich verdoppelt, muss auch die Verdoppelung in den Verbindungen bemerkbar sein, und in Folge hiervon müste, im Fall die vorhergehenden Zweisel gegründet wären, das Verhältniss zwischen den Metallen in diesen Salzen nicht dasjenige sein, welches vorzugsweise unverändert bleibt.

Auch das Palladium ist ein Gegenstand dieses Palladium. Untersuchungen gewesen. Es ergab sich dabei, dass dieses Metall dieselben Verbindungsstusen wie das Platin hat, und dass die bis jetzt bekannt gewesenen Verbindungen desselben dem Oxydul und Chlorier des Platins entsprechen und damit isomorph sind.

Das Atomgewicht des Palladiums, auf analoge Weise wie das der vorhergehenden bestimmt, ist

665,784.

Das Palladium hat zwei Oxyde, ein Oxydnl Neue Oxyda-= Pd, und ein Oxyd = Pd. Das letztere erhält Palladiums. man, indem man das Doppelsalz von Chlorkalium und Palladiumchlorid, = KCl + PdCl2, dessen Bereitung ich unter den Salzen anführen werdes durch Digestion mit kaustischem oder kohlensaurem Alkali zersetzt. Dieses Oxyd ist braun, löst sich sehr schwierig und mit gelber Farbe in Sauer. stoffsäuren auf, und entwickelt mit verdünnter Salzsäure Chlor, regenerirt aber mit der concentrirten Chlorid. Dasselbe ist, so wie seine proportionalen Chlorverbindungen, früher nicht bekannt gewesen.

Prinsep*) hat folgende Thatsache berichtet: Vereinigung Ein Streisen von reinem Silber wurde auf einen Streifen von reinem Golde gelegt, und beide bis zum ansangenden Schmelzen des Silbers erhitzt. -Das mach dem Herausnehmen zusammenhängende Stück wurde nun der Länge nach zu einer schmalen Feder ausgewalzt, die zu thermometrischen

von Silber mit Gold

Schmelzung.

^{&#}x27;e) Poggendorff's Annalen XIV. 526,

Versuchen als Index an einer Stange besestigt war, die queer durch einen Osen ging. Die Temperatur der Feder stieg nie tiber +370° oder den Schmelzpunkt des Bleies. Nach einiger Zeit sand man das Silber tief in die Masse des Goldes eingedrungen, welches letztere seine gelbe Farbe verloren und da, wo es am wenigsten verändert war, die grünliche Farbe einer Legirung von Gold und Silber angenommen hatte. Diese Durchdringung eines sesten Körpers von einem anderen, ohne vorhergehende Schmelzung, ist ungefähr von derselben Beschaffenheit, wie das Eindringen des Kohlenstoss in Eisen, Palladium, Iridium u. a. bei hoher, jedoch weit vom Schmelzpunkt dieser Metalle entfernter Temperatur.

Probirung
des Silbers
vermittelst
des electromagnetischen
Multiplicators.

Oersted *) hat gezeigt, dass ein guter electromagnetischer Multiplicator mit doppelter Nadel, und an einem Haare oder an ungesponnener Seide aufgehängt, zwischen zwei Stücken Silber, die sich nur um ein Procent Kupfergehalt unterscheiden, so deutliche Zeichen von erregter Electricität gibt, dass man dieses Mittel als eine zuverlässigere Probirungsart, als die gewöhnlichen Probirnadeln mit Probirstein sind, anwenden kann. Man lässt sich hierzu Probirstreifen von verschiedener Löthigkeit machen, und vergleicht mit diesen die Probe auf die Weise, dass auf den Probirstreifen ein dünner, in Salzsäure getauchter, wollener Lappen gelegt, und die Probe dann in Berührung mit der Saure und dem Leitungsdrath des Multiplicators gebracht wird. Die Abweichung der Magnetnadel zeigt nun, ob die Probe löthiger ist, als der Probirstreisen; man probirt dann mit anderen, bis

^{*)} Jahrb. der Chemie und Physik. 1828. I. 10. n. 14-26.

man den von gleicher Löthigkeit gefunden hat, wo dann alle Abweichung der Magnetnadel ver-Man muß sich indessen hierbei vor schwindet. derselben Ursache zu Irrthum, die auch bei den Probirnadeln vorkommt, zu bewahren suchen, daß nämlich die zu probirende Legirung vorher auf der Oberfläche durch die Säure Kupfer verloren hat, so dass sie also da feiner ist, als inwendig. Ein anderer, bei Anwendung des electromagnetischen Multiplicators möglicher Fehler, beruht auf der ungleichen Politur und Größe der metallischen Oberflächen, welcher letztere Missstand schwer zu beseitigen ist, wenn die Oberfläche der Probe nicht eben ist. Nimmt man statt Säure eine verdünnte Auflösung von kaustischem Kali in Wasser, und bekommt dabei ein verschiedenes Resultat, so zeigt dies an, dass nicht bloss Kupfer das legirende Metall ist, sondern dass zugleich Messing vorhanden ist, indem die Kaliauflösung die messinghaltige Probe so positiv gegen den Probirstreisen macht, dass jene bedeutend geringer erscheint, als sie ist. Dies ist besonders in hohem Grade der Fall, wenn das Metallgemische Arsenik enthält, wenn z. B. das sogenannte weisse Metall in der Legirung entbalten ist. Diese vorgeschlagene Probirungsart ist in wissenschaftlicher Hinsicht besonders interessant, und es gibt gewis Fälle, wo sie sich mit Vortheil anwenden lässt; aber ich zweisle sehr, dass dabei die Ursachen zu Irrthümern je so vermieden werden können, dass es ein Instrument in den Händen der Goldarbeiter werde, was Oersted für möglich hält.

Mitscherlich *) hat eine sehr einfache Me- Knalleilber

^{&#}x27;) Poggendorff's Annalen XII. 143.

sen von Berthollet angegebene Bereitungsweise etwas umständlich war. Man löst bis zur völligen Sättigung ein Silbersalz in kaustischem Ammoniak auf und setzt kaustisches Kali im Ueberschuss zu. Das Knallsilber fällt sogleich nieder und setzt sich beim Verdunsten der Flüssigkeit und Verstüchtigung des Ammoniaks noch vollständiger ab.

Löslichkeit des Silbers in Eisenoxydsalsen.

Es ist eine längst bekannte Thatsache, dass sich Silber beim Digeriren mit einer Auflösung von schwefelsaurem Eisenoxyd in dieser auflöst und sich beim Erkalten wieder niederschlägt, indem nämlich das Eisensalz anfangs in Oxydulsals und nachher wieder in Oxydsalz übergeht. Wetslar*) hat gezeigt, dass sich dabei das Silber nicht vollständig niederschlägt, und dies besonders dann der Fall ist, wenn die Auflösung überschüssige Säure enthält, und die Ausfällung des Silbers selbst ganz verhindert wird, wenn dieser Ueberschus groß ist. Kalte Schwefelsäure löst das Silber nicht auf, setzt man aber einige Tropfen schweselsaures Eisenoxyd zu, so löst sich das Metall in Kurzem und ohne Erwärmung auf. - Mitunter wird angegeben, Salzsäure könne Silber auflösen. Dies findet nicht statt, wenn die Säure rein und die Luft ausgeschlossen ist. Nach Wetzlar gründet sich jene Angabe auf Versuche mit einer Säure, die Eisenchlorid enthielt, eine Veranreinigung, die ganz gewöhnlich ist.

Silberpurpur.

Frick**) hat die Bereitung einer purpurfarbenen, unlöslichen Verbindung von Zinnoxyd und Silber-

^{*)} Jahrbuch der Chemie und Physik. 1828. II. 94.

^{**)} Poggendorff's Annalen XII. 285.

Silberexyd angegeben, die man Silberpurpur nem nen könnte. Er wird auf folgende Art erhaltens Man verdünnt 4 Loth reine Salpetersäure von 1,10 spec. Gewicht mit 27 Loth destillirtem Wasser in einer nur bis zu 3 damit anzufüllenden Flasche. Nun bringt man 1 Loth in feine lange Dräthe geschnittenes Zinn hinein, und stellt die Flasche im Winter in ein ungeheiztes Zimmer, oder im Sommer in einen Eimer mit kaltem Wasser, welches man erneut, sobald es lau zu werden anfängt. Alle halbe Stunde wird die Flasche umgeschüttelt. Nach 24 Stunden wird das Klare sorgfältig abgegossen, und mit 16 Pfund 28 Loth: reinem Wasser vermischt. Ist die Zinnauslösung trübe, so tangt sie nichts. Darauf löst man 30 Gran reines Silber in Salpetersäure auf und dampft den Ueberschuss von Säure ab. Das Silbersalz löst man in 30 Loth Wasser auf. Zugleich hält mah ein Gemische von 180 Gran reiner concentrirter Schwefelsäure mit 71 Loth Wasser bereit! Nun giesst man die Silberauflösung in die Zinnauflösung, die sogleich gelb, darauf dunkler, purpurbraun und undurchsichtig wird. So wie man sieht, dass die Farbe nicht dunkler wird, giesst man die Schwefelsäure hinzu, wodurch sich die Masse scheidet und der Silberpurpur absiltrirt werden kann. Ohne Schwefelsäure schlägt er sich nicht nieder, sondern verliert bald seine Farbe. Dieser Purpur ist von geringer Beständigkeit, selbst das Auswaschen verändert seine Farbe. Auch färbt er nicht die Glasslüsse. Für was man ihn halten soll, ist schwer zu sagen.

Soubeiran hat mehrere Methoden untersucht, Quecksilber. wodurch man das Quecksilber aus seinen Salzen desselben in in metallischer Gestalt abseheidet, und findet fol- metallischer

gende als dem Zwecke am vollkommensten entsprechend*). Man löst das zu untersuchende abgewogene Quecksilbersalz in seinem 50- bis 60fachen Gewichte Salzsäure auf, erhitzt zum Kochen nnd legt eine hinreichende Menge von Krystallen von Zinnchlorür hinein. Das sich reducirende Quecksilber sammelt sich in einer Kugel an, die man nach Abgiessung der Flüssigkeit abwaschen und wiegen kann. Soubeiran scheint die längst bekannte Methode, diese Zersetzung eben so sicher vermittelst der niedrigeren Säuren des Phosphors şu bewirken, entgangen zu sein.

gas.

Kupfer. Ver-, Es ist eine bekannte Entdeckung von Thé-Ammoniak- nard, dass Kupfer, in einem, mehrere Stunden lang anhaltenden Strome von Ammoniakgas bis sum Glühen erhitzt, seine Farbe verändert, gelb oder weißgrau, und spröder als Glas wird. Nach Thénard nimmt es bierbei nicht bemerkenswerth an Gewicht zu, und man hält diese Erscheinung mehr für eine Veränderung in der Aggregation, als stir eine chemische. Neuerlich ist Thénard's Versuch von Savart **) wiederholt worden; derselbe fand, dass 28,86 Grm. Kupfer in 4 Stunden so viel an Gewicht zunahmen, dass es nachher 28,965 Grm. wog, d. b. das Kupfer hatte um -1x an Gewicht zugenommen. Eisen, auf dieselbe Art behandelt, hatte nm 100 zugenommen, war spröde geworden und hatte feinkörnigen und dunklen Bruch bekommen. Was diese Metalle hierbei aufgenommen hatten, war nicht auszumitteln.' Savart erinnert hierbei an Davy's und meine Vermuthungen über ein metallisches Radical im Ammoniak,

^{*)} Journal de Pharmacie XIV. 18.

^{**)} Annalci de Chimie et de Physique, XXXVII. 326.

welches sich hierbei mit dem Metalle verbunden haben könnte. Eher sollte man glauben, es sei eine Verbindung von Stickstoff mit Kupfer, oder von Stickstoff und Wasserstoff in einem anderen Verhältnisse als im Ammoniak, analog dem Verhalten des Kaliums zum Ammoniak. Savart's Versuche veranlassten mich, Kupseroxyd durch Ammoniakgas bei gelinder Hitze zu zersetzen, um zu sehen, ob sich vielleicht Kupfer und Stickstoff im Statu nascenti mit einander vereinigten. Allein das erhaltene Kupfer hatte alle Eigenschaften des reinen und genau das Gewicht, welches dem angèwandten Oxyde entsprach.

Ich habe schon pag. 70. Rose's Versuche Phosphorüber das Verhalten des Phosphorwasserstoffgases zu Auflösungen von Kupferoxydsalzen erwähnt. Ein analoger Versuch ist von Landgrebe angestellt worden *). Er fand, wie Rose, dass die Anflösung nur schwierig zersetzt werde, und eine lange Einwirkung nöthig sei, um nur einige Menge vom Niederschlage zu bekommen. Dieser Niederschlag ist schwarz und weich, etwas leichter schmelzbar als reines Kupfer, und gibt dabei einen weißen harten und spröden Regulus. Nach Landgrebe's Analyse besteht er aus 63,38 Th. Kupfer und 36,72 Phosphor. Nimmt man an, das Phosphorwasserstoffgas habe sich mit dem Kupferoxyd so ,zersetzt, dass sich der Wasserstoff mit dem Sauer- ... stoff, und der Phosphor mit dem Kupfer vereinigt hat, so könnte dieses Phosphorkupfer nicht mehr, als 33,06 Phosphor enthalten haben, und da nach Rose's Versuchen die Flüssigkeit freie Phosphor-

kupfer

[&]quot;) Jahrbuch der Chemie und Physik. 1828. II. 464.

säure enthält, so müsste der Phosphorgehalt noch geringer sein.

Blei. Verhalten des Oxyds zu Wasser.,

Wetzlar*) hat Versuche über das Verhalten des Bleies zu reinem Wasser angestellt. Schon Guyton Morveau hatte angegeben, dass reines Wasser das Blei oxydire und dadurch alkalisch werde, dass aber Wasser, welches Spuren von Salzen enthalte, dasselbe nicht angreife. Wetzlar hat diese Angabe bestätigt, zugleich aber fand er, dass beim Filtriren des Wassers der größte Theil des Bleioxyds auf dem Filtrum bleibt, und dass die klare Flüssigkeit so wenig Bleioxyd aufgelöst enthält, dass sie nicht mehr reagirt und von Schwefelwasserstoffgas kaum mehr gefärbt wird. Dagegen löst sich das durch gehöriges Erhitzen von basisch salpetersaurem Bleioxyd erhaltene Oxyd beim Umschütteln mit Wasser in so bedeutender Menge darin auf, dass man eine alkalisch reagirende und süsslich zusammenziehend schmeckende Flüssigkeit bekommt, die beim Filtriren ihren Bleigehalt nicht verliert, und das empfindlichste Reagens für Kohlensäuregas ist, was es gibt. Sie wird von schweselsauren und salpetersauren Salzen, so wie auch von Kochsalz, gefällt. - Aber ist es wohl sicher, dass dieses auflösliche Bleioxyd absolut frei von Salpetersäure war?

Löslichkeit

Fischer**) hat bemerkt, dass Mennige von der Mennige concentrirter Essigsäure zu einer klaren farblosen in Essigsäure. Flüssigkeit aufgelöst wird, die sich bei einem Ueberschus von Säure in verschlossenen Gefässen unverändert erhält. Von Wasser wird sie, unter Fällung von braunem Superoxyd, zersetzt. Als ich

^{°)} A. a. O. III. 324.

^{••)} A. a. O. II. 124.

diesen Versuch wiederholte, verwandelte sich, mit weniger Säure, die Mennige in ein farbloses Salz, aber von mehr Säure wurde sie aufgelöst. In der Wärme fiel braunes Oxyd ohne Verdünnung nie-Dieses Verhalten scheint anzuzeigen, dass die Mennige nicht, wie Einige vermuthen, eine Verbindung von zwei Oxyden ist.

Berthier*) hat eine Untersuchung über die Wirkung des Producte von der Zusammenschmelzung der Schwe- Bleioxyds auf Schwefelmefelmetalle mit Bleioxyd angestellt. Bekanntlich kom- talle beim men Gold und Silber mit Schwefelmetallen gemengt oder verbunden vor, und besonders wird in ihnen das Silber sehr hartnäckig zurückgehalten, so dass es von Wichtigkeit ist, die letzten Atome von Schwefelmetall zerstören zu können. Dies gab die Veranlassung zu Berthier's Versuchen. Mit den Schweselverbindungen der Alkalimetalle bildet sich schwefelsaures Alkali, und das Blei wird reducirt; aber mit denen der übrigen entsteht schweslichte Säure, und wenn die Menge des Bleioxyds nicht zur Zerstörung des ganzen Schweselmetalles hinreicht, so, bekommt man reducirtes Blei and eine Schlacke, die aus einer Verbindung vom Oxyd des Metalles mit Bleioxyd besteht, die dann mit dem Schwefelmetall zusammengeschmolzen ist. Daraus sieht man, dass wenn man Bleioxyd mit dem Oxyd eines anderen Metalles in einem gewissen Verhältnisse vereinigt, es dann nicht mehr von Schweselmetallen zersetzt wird; so z. B. Bleioxyd und Kupferoxyd, die beide für sich die Schwefelmetalle oxydiren, verlieren diese Wirkung ganz, wenn sie in einem gewissen Verhältnisse mit einander verbunden sind. Die von ihm untersuchten Schwe-

^{*)} Annales de Chimie et de Physique XXXIX. 234.

felmetalle und die zu ihrer vollständigen Zersetzung erforderlichen Quantitäten von Bleioxyd (Glätte) sind: Schwefelkupfer, welches sein 25faches Gewicht Bleioxyd bedarf; Schwefelquecksilber, Zinnober, der sein 10faches Gewicht braucht und bei einer geringeren Menge eine durchaus nicht flüchtige Quecksilberverbindung in der Schlacke gibt; Schwefelwismuth braucht 20; Schwefelmolykdän 60; Schwefelmangan 30; Magnetkies 30; Schwefelkies 50; Kupferkies 30; Blende 25; Mussivgold 25 bis 30; Schwefelantimon 25; Auripigment 210; und endlich Bleiglang, der nicht mehr als 1,865 Bleioxyd oder gleiche Atomgewichte braucht.

Schwefelblei.

Bredberg*) hat gezeigt, dass das Blei, ausser der schon bekannten Schweselungsstufe, noch zwei niedrigere habe. Die eine davon ist PhoS, und die andere PhAS. Die erstere erhält man durch 4stündiges Zusammenschmelzen von 25 Th. Schwefelblei (PbS) mit 21,6 Th. fein gekörntem Blei unter einer Decke von Boranglas, Im Bruche ist dieses Schwefelblei blättrig krystallinisch, und so weich, dass es sich unter dem Hammer bedeutend ausplatten lässt, che es reisst. Das andere wurde erhalten, als ein gleiches Gemische ohne Borax geschmolzen, und unter dem oxydirendes Zutritt der Lust ausgegossen wurde. Es ist im Bruche seinkörnig, dabei noch geschmeidiger als das vorige, und lässt sich schneiden. Er hat serner gezeigt, dass die unter dem Namen Bleistein, Kupferrohstein, Dünnstein u. a. bekannten metallurgischen Producte, die erste Schweselungsstuse des Eisens, FeS, in richtigen chemischen Propor-

^{*)} K. Vet. Acad. Handl. 1828. 126.

tionen mit der ersten jehem niedzigeren Schriefet lungsstufen des Blei's, Ph2S, femer mit Cu? S, and vielleicht auch mit einer entsprechenden, jedoch nur hypothetisch angenommenen und nug als Spüt vorhandenen Schweselungsstufe des Zinkseverbun-Er hat eine große Ankahl von den enthalten. Analysen über solche Hüttenpraducte mitgetheilt, und hat gezeigt, dass sie sich alle suf folgende Formeln hinführen lassen (woring R Kapfer, Blei und Zink zusammen bedeuten) R + Fe, R2 + Fe, R3 + Fe, R6 + Fe, R + 2Fe, R3 + Fe. Diesem ersten Versuche zu einer wissenschaftlichen Erforschung der chemischen Natur dieser Verbindungen bat die Akademie der Wissenschaften einen ihrer jährlichen Preise zuerkannt.

Landgrebe *) hat Phosphorblei und Phosphorblei phorzink hervorgebracht, indem er Phosphor auf die schmelzenden Metalle warf. Beide sahen wie die reinen Metalle aus, das Phosphorzink aber roch beim Feilen nach Phosphor. Sie scheinen nur sehr wenig Phosphor enthalten zu haben. seiner analytischen Methode fand er im Zink 91/20 und im Blei 31 pC. Phosphor.

Turner, von dem wir eine sehr verdienstvolle Arbeit über die natürlichen Oxyde des Mangans haben, hat auch das Atomgewicht des Mangans näher zu bestimmen gesucht **). Er fand dasselbe bedentend leichter, als ich es in meinen Tabellen angegeben habe. Der Versuch, auf welchen sich das in diesen angegebene Atomgewicht gründet, war zu einer Zeit angestellt, wo man an die mul-

phoreink.

Mangan. Sein Atomgewicht.

^{*)} A. a. O. II. 460.

^{••)} Poggendorff's Annalen XIV. 211.

tipela Proportionen noch nicht dachte *), und bebtand in der Bestimmung der Gewichtszunahme, the durch Oxydation einer abgewogenen Quantität Mangan mit Salpetersäure, Eintrocknen und gelindes Glühen erhalten wurde. Es war noch nicht bekannt, dass durch zu starkes Glüben das Oxyd su Oxyd - Oxydul reducirt werden kann. Von 0,5075 GrunMangan erhielt ich 0,7225 Gr. Oxyd. Das darnach besechnète Atomgewicht des Mangans, ist 355,79. Ein späterer Versuch von Arfvedson **), wo er 1,508 Gr. Chlormangan durch salpetersaures Silber zersetzte, und 3,408 Gr. Chlorsilber 'erhielt, gab' das Atomgewicht zu 351,56. Turner erhitzte Chlormangan bis zum Schmelzen in Salzsäuregas, und bekam von 12,47 Gran Chlormangan 28,42 Gran geschmolzenes Chlorsilber, wodurch er 344,626 als Atomgewicht bekam. Diese Abweichungen veranlassten mich ebenfalls, das Atomgewicht dieses Metalles näher zu bestimmen. Ich verfuhr ganz so wie Turner, wandte aber nicht so kleine Quantitäten an, weil sonst die Beobachtungsfehler auf zu große Theile des Ganzen fallen. Ich nahm 4 Gramm geschmolzenes Chlormangan, und erhielt als Atomgewicht bei einem Versuche 345,84, und bei einem anderen 345,96. Bei Versuchen mit schwefelsaurem Manganoxyd erhielt ich das Atomgewicht einmal zu 346,03, und ein anderes mal zu 346,29. Turner untersuchte die Zusammensetzung des schwefelsauren Salzes, und nach seinen Versuchen wäre das Atomgewicht 351,56. - Diese Versuche zeigen demnäch, dass das Atom des Mangans leich-

^{*)} Afhandl. i Fysik etc. III. 149.

[&]quot;) A. a O. VI. 236.

ter ist, als ich es in den Tabellen angegeben habe. Turner, der nach der englischen Art Alles mit Zahlen rechnet, die nach geraden Multipeln vom doppelten Atomgewicht des Wasserstoffs gerundet sind, macht das Atomgewicht des Mangans = 28,0, was nach der englischen Rechnungsweise 350 wird. Dies kommt indessen daher, dass man in England das Atomgewicht des Chlors zum 36fachen des Wasserstoffs rechnet, während die Versuche es nicht höher als 35,47 geben. Nach allem dem glaube ich, kann man das Atomgewicht des Mangans mit einiger Sicherheit zu 345,9 annehmen, oder 27,72 für diejenigen, welche nach dem doppelten Atomgewicht des Wasserstoffs rechnen.

Pfaff*) gibt an, dass beim gelinden Erhitzen Menganoxydvon Manganoxydul ein schwarzes Manganoxyd-Oxydul entstehe, welches er für eine Zwischenstufe zwischen dem Oxydul und dem braunen Oxyd-Oxydal hält. Auch ich habe diese Erscheinung beobachtet, hielt sie aber für eine Umwandlung in Oxyd, welches zur Reduction zu Oxyd-Oxydul einer stärkeren Hitze bedarf; denn es ist gewiss, dass sich das Oxydul bei einer sehr gelinden Erhitzung dem größten Theil nach zu Oxyd verbrennen lässt.

Mitscherlich **) hat einige von den Beispielen angesührt, die beweisen, dass die drei gleichförmig zukammengesetzten Säuren, Schweselsäure, Selensäure und Chromsäure, mit denselben Basen isomorphe Salze hervorbringen, so oft die Salze wasserfrei sind oder eine gleiche Atomenzahl von Krystallwasser enthalten. Unter diesen Beispielen

Salze. Isomorphie der schwefels., selens. und chroms.

Oxydul.

[&]quot;) Jahrb. der Ch. u. Ph. 1828. IJ. 122,

^{**)} Poggendorff's Annalen XII. 137.

sind begriffen die Krystallformen von: a) wasserfreien Salzen von Natron und Silberoxyd mit Schwefelsäure und Selensäure, welche alle viere in derselben Krystallform anschießen; b) basische Salze
von schwefelsaurem, selensaurem und chromsaurem
Silberoxyd, verbunden mit 2 Atomen Ammoniak
und ohne VVasser, ebenfalls in derselben Form
anschießend, und c) schwefelsaures und selensaures Nickeloxyd und selensaures Eisenoxyd, alle drei
werbunden mit 7 Atomen VVasser.

Unterphosphorichtsaure Salze.

H. Rose *) hat die unterphosphorichtsauren . Salze näher untersucht. Zu ihrer Darstellung gibt er mehrere Methoden an. Die erste Bedingung dabei ist, Phosphor mit Hydrat von Kalkerde oder Baryterde zu kochen, wobei sich ein phosphorsaures Erdsalz unlöslich abscheidet, während das unterphosphorichtsaure in Auflösung bleibt, die man abfiltrirt. Aus einem von diesen Salzen können nun die übrigen bereitet werden, entweder dorch doppelte Zersetzung mit solchen, deren schweselsaure und kohlensaure Salze leichtlöslich sind, oder durch Kochen des Kalksalzes mit unlöslichen oxalsauren Salzen. Dabei entstehen jedoch meist Gemenge von den unterphosphoricht sauren Salzen der beiden Basen, ausgenommen bei -oxalsaurer Talkerde und oxalsaurem Manganoxydul, die vollständig zerlegt werden. Am bequemsten bereitet man die meisten dieser Salze durch Sättigung der freien Säure mit der Basis. Hierzu ist jedoch erforderlich, dass die Säure frei von Schwefelsäure sei, was bei der gewöhnlichen Bereitungsmethode nicht immer glückt. Rose verfährt daher auf folgende Art: Die mit etwas Schweselsäure

^{*)} A. a. O.

verunreinigte unterphosphorichte Säure wird mit vielem Wasser verdünnt, und eine kurze Zeit lang mit Bleioxyd im Ueberschuls bei gewöhnlicher Temperatur digerirt, bis die Säure bleihaltig wird, worauf man das Bleioxyd durch Schweselwasserstoffgas niederschlägt, und die Säure zur gehörigen

Concentration abdampst.

Die unterphosphorichtsauren Salze sind alle in Wasser löslich, und die meisten krystallisirbar. Bei der trocknen Destillation geben sie Phosphorwasserstoffgas und phosphorsanres Salz. Ist ersteres selbstentztindlich, so ist das zurückbleibende Salz neutral. Enthält es Ueberschuss an Wasserstoffgas, so ist das Salz saver. Ihre allgemeine Zusammensetzungsformel ist RP und RPs. Rose hat die Verbindungen der unterphosphorichten Säure mit den Alkalien, den alkalischen Erden, mit Thonerde, Beryllerde, den Oxyden von Mangar, Eisen, Kobalt, Nickel, Zink, Cadmium, Blei und Kupfer, so wie auch einige Doppelsalze von Kalkerde mit Cadmium, Eisen- und Kobaltoxyd beschrieben. Die Salze mit fenerbeständiger alkalischer Basis werden durch Kochen des kaustischen Alkali's mit Phosphor erhalten; der Ueberschuss von Alkali wird sehr genau mit Schweselsäure oder Kohlensäure gesättigt, darauf eingetrocknet und das unterphosphorichtsaure Salz mit Alkohol ausgezogen. Nur das Natronsalz krystalheirt Die Salze von Kali und Ammoniak sind köchst zersliesslich. Die Salze von Baryt-, Stronvan- und Kalkerde krystallisiren und sehen wie die biegsamen Krystalle von Gyps aus. Sie enthalten 3 Atome Wasser auf 2 Atome Salz; das Barytsals aber, unter der Luftpumpe eingetrocknet, enthält 3 Atome Wasser auf 1 Atom Salz.

Talkerdehydrat mit Phosphor gekocht, gibt kein unterphosphorichtsaures Salz. Man erhält dasselbe am besten mit oxalsaurer Talkerde und unterphosphorichtsaurem Kalk. Es krystallisirt in regulären Octaëdern und enthält 8 Atome Krystallwasser. Die Salze von Thonerde und Beryllerde krystallisiren nicht, sondern bilden gummiartige Massen mit glasigem Bruch. Auch das Manganoxydulsalz krystallisirt nicht. Das Eisenoxydulsalz ist eine grüne krystallinische Masse. Das Eisenoxydsalz bildet sich beim Uebergiessen vom frisch gefällten Eisenoxydhydrat mit der Säure; es ist ein weißes, in der sauren Flütsigkeit schwerlös-Beim Kochen wird es sa aufgelöst liches Salz. bleibendem Oxydulsalz reducirt, während sich phosphorsaures Eisenoxyd niederschlägt. Das Kobaltsalz schießt in großen, rothen, regulären Octaëdern mit 8 Atomen Krystallwasser an. Das Nikkelsalz krystallisirt schwieriger, ist aber mit dem Kobalt- und dem Talkerdesalz isomorph, und enthält dieselbe Anzahl von Wasseratomen. Die Krystallform des Cadmium- und Zinksalzes war nicht bestimmbar. Zink löste sich in der Säure mit Wasserstoffgasentwickelung auf. Das Bleisalz unterscheidet sich von den meisten anderen durch seine vollkommene Unlöslichkeit in Alkohol und seine Schwerlöslichkeit in Wasser, aus dem es durch Alkohol vollständig niedergeschlagen wetden kann. Bei seiner Bereitung vermittelst der Säure und Oxyd wird es basisoh, und mus, damit es neutral werde, mit freier Säure gesättigt -werden; es krystallisirt dann in blätterigen Krystallen. Das hasische Salz; hingegen, schlägt; sich einige Zeit nach seiner Bildung in sandartigen krystallinischen Körnern nieder; viel bleibt indessen noch aufgelöst. Beim Vermiseben des neutralen Salzes mit überschüssigem Ammoniak schlägt sich Bleioxydfrydrat mit einer Spur basischem Salz nieder. Beim Verdampfen setzt sich aus der ammoniakalischen Flüssigkeit ein basisches Bleisalz ab, worin die Säure mit 6 mal so viel Basis wie im neutralen verbunden ist. Das Kupferoxydsalz kann nur in Auslösung bestehen; sie ist blau, beim Abdampfen wird das Kupferoxyd zu Metall reduccirt. In den oben erwähnten Doppelsalzen war, keine solche Uebereinstimmung zwischen dem Sauerstoffgehalt der Basen, wie sie Doppelsalze charakterisirt. Sie waren nur Zusammenkrystallisirungen isomorpher Salze, waren aber dadurch ausgezeichnet, dass sie eine andere Anzahl von Wasseratomen wie die einfachen Salze enthielten. Das Kobalt-Kalksalz krystallisirte, wie das einfache Kobaltsalz, in rothen Octaëdern, verwitterte aber in der Luft und enthielt nur 3 Atome Krystallwasser. Diese Salze wurden durch Kochen des Kalksalzes mit dem ozalsauren Salz der anderen Basis erhalten.

Rose*) hat ferner Untersuchungen über die Frage angestellt, ob die braune, halbmetallische Substanz, die durch gelindes Glühen von Kalkerde in Phosphordämpsen oder durch Ausstreuen von Phosphorstücken auf erhitzten Kalk entsteht, eine Verbindung von Phosphor mit Kalkerde ist, so wie man lange z. B. im Bleichwasser die Verbindung des Chlors mit Alkali und Kalkerde betrachtete, oder ein Gemenge von Phosphorcalcium mit phosphorsaurer Kalkerde, so wie unbestreitbar das Verhältnis ist, wenn sich Schwesel bei einer

Verbindung von Phosphor mit Salzbasen.

⁷ A. a. O. XII. 543.

höheren Temperatur mit einer stärkeren Salzbasis vereinigt. So große Gründe man auch haben mag, die Analogie mit dem Schwefel als Beweis gelten zu lassen, so findet doch bei der Phosphorverbindung etwas statt, was bei den Verbindungen des Schwefels nicht eintrisst, dass nämlich bei einer noch höheren Temperatur als die, wobei die Verbindung entsteht, der Phosphor wieder ausgetrieben wird, und die Kalkerde frei zurücklässt; und da phosphorsaurer Kalk zu den Verbindungen gebört, die sich durch eine der kräftigsten Verwandtschaften zwischen den Bestandtheilen auszeichnen, so kann man allerdings fragen, ob es wahrscheinlich sei, dass sich dieses Salz, einmal gebildet, wieder von Phosphorcalcium zersetzen lasse. Die Versuche, welche die Frage entscheiden sollen, müssen also auf den Beweis gerichtet sein, dass wirklich phosphorsaures Salz vorhanden ist. Schonfruher hatte Dumas diese Sache auf eine sehr wohl ausgedachte Weise zu entscheiden gesucht. Bekanntlich vereinigt sich Chlor bei einer etwas erhöhten Temperatur nicht mit wasserfreier Kalkerde. Würde man den Phosphorkalk in einem Strom von Chlorgas bei einer Temperatur erhitzen, die ihn für sich nicht zersetzen könnte, so müste Chlorphosphor erhalten werden und die Kalkerde zurtickbleiben, wenn die Verbindung Phosphorkalk ist; enthielt sie aber Phosphorcalcium, so muste Chlorphosphor, Chlorcalcium und phosphorsaurer Kalk erhalten werden. Das Resultat fiel in der That auf die letztere Art aus. So fand es auch Rose; da aber das Chlor auf nassem Wege so häufig den Sauerstoff überträgt, so könnte man immer den Einwurf machen, dass hier der Phosphor, bei Gegenwart des Chlors, seine Verwandtschaft sum Sauerstoff geltend mache. - Rose machte daher den Versuch, den Phosphorkalk mit Schwesel zu behandeln. Hierbei erhielt er phosphorsauren Kalk, Schwefelcalcium und Schweselphosphor. Wäre die Verbindung Phosphorkalk, und hätte der Phosphor nicht allein schon das Vermögen, die Kalkerde zu reduciren, so hätte man keinen Grund anzunehmen, die Gegenwart des Schwesels könne eine solche verstärkte Verwandtschaft verursachen, da ihr die eigene Verwandtschaft des Schwesels entgegenwirkt. Da also, nach Einwirkung des Schwefels, die Masse aus in Wasser auflösbarem Schwefelcalcium und aus phosphorsaurem Kalk besteht, so ist es klar, dass der Phosphorkalk gleich von Anfang phosphorsauren Kalk und Phosphorcalcium enthielt, und dass der Schwesel nur auf letzteres einwirkte, indem er den Phosphor austrieb und dessen Stelle einnahm. -Rose hat dafür noch darin eine Stütze gesucht, dass bei Zersetzung von reinem Phospherkalium mit Wasser keine Spur von phosphorsaurem Salz, sondern nur unterphosphorichtsaures Kali entsteht. Hieraus schliesst er, dass wenn Phosphor mit einer oxydirten Basis, z. B. einer concentrirten Auflösung von Kali, gekocht werde, im ersten Augenblick phosphorsaures Kali und Phosphorkalium entstehen, welches letztere durch Einwirkung auf die Flüssigkeit Phosphorwasserstoff und unterphosphorichtsaures Kali bilde, weil, wenn die Flüssigkeit sehr verdünnt ist, sich auch bei abgehaltener Lust viel mehr Phosphorsäure, als in einer concentrirteren Auflösung erzeugt, indem dann das unterphosphorichtsaure Salz, wegen Gegenwart der überschüssigen Basis, zugleich Wasser zersetzt und Wasserstoffgas entwickelt.

Ueber die ren Salze.

Die von mir im vorigen Jahresber., pag. 153, Existenz der dargelegten Ansichten über die Natur der bleichenden Verbindung, die durch Vereinigung von Chlor mit wasserhaltigen Salzbasen entsteht, sind von E. M. Dingler bestritten worden *), der es durch seine Versuche als entschieden betrachtet, dass sich im trocknen Chlorkalk weder chlorichte Säure, noch Chloroxyd oder sonst ein unbekanntes Oxyd vom Chlor befinde. Man sieht, wie nahe sich diese Frage an die vorhergehende anschliesst. Ehe ich die Versuche ansühre, auf welche Dingler seine Ueberzeugung gegründet hat, will ich mir einige Betrachtungen erlauben über das, was bei dieser Frage zu beweisen möglich ist, und was zu Resultaten führen kann, auf die sich ein Urtheil gründen lässt. Wenn sich Chlor und eine oxydirte Salzbasis in flüssiger Form mit einander vereinigen und sich dabei nichts ausscheidet, oder wenn sich Chlor mit einem pulverförmigen Körper vereinigt, und aus dieser Verbindung nichts Besonderes abgeschieden werden kann, so lässt sich bieraus kein anderer Schluss ziehen, als dass, wie auch die Bestandtheile darin verbunden sein mögen, sie mit einander in Verbindung bleiben, und dass diese Art von Combination in so weit nicht zur Entscheidung der Frage dienen kann. Wenn es aber andere Verbindungen vom Chlor gibt, wobei eine bestimmte Theilung der Bestandtheile statt findet, und wo dessen ungeachtet einer derselben alle die Eigenschaften besitzt, die das Gemenge bei einem anderen charakterisirt, wie Geruch, Geschmack, bleichende Kraft u. s. w., so hat man alle Ursache, bei dem Gemenge

^{*)} J. G. Dingler's polytechn. Journal. XXIX. 459.

menge diese Eigenschaften der Gegenwart einer analogen Verbindung zuzuschreiben, wenn es auch nicht glückt, dieselbe isolirt darzustellen. Man muß also von den Fällen, wo sich das Resultat zeigt, auf die schließen, wo es nicht erhalten werden kann, und nicht umgekehrt von denen, wo es ausbleibt, sich zu einer salschen Ansicht derjenigen leiten lassen, wo sich Beweise erhalten lassen.

Dingler bereitete Chlorkalk nach der Methode von Houtou-Labillardière (indem man nämlich den Kalk in Hydrat verwandelt, und dieses mit Chlor sättigt, so daß sich Alles in Wasser. anslöst, wobei oft die Bleichkraft sehr verändert ist und sich viel chlorsaurer Kalk gebildet hat). Dingler führt an, dass, da Chlotkalk 15 Th. Wasser, und Chlorcalcium nur 1 Th. zur Auflösung bedarf, letzteres z. B. mit 5 Th. Wasser müsste ausgezogen werden können, und das ungelöst bleibende also mehr chlorichtsauren Kalk enthalten müsse; dass aber bei der Zersetzung dieses unlöslichen Rückstandes mit Schwefelsäure nichts Anderes, als Chlor, und weder Chloroxyd noch Sauerstoffgas erhalten worden sei. Dies war ein sehr gut gewählter Versuch; er beweist ganz entschieden, dass Wasser aus dieser Verbindung Chlorcalcium in keinem größeren Verhältnis als das Uebrige auszieht, mit einem Wort, das Verhalten ist hier so, als wenn kein Chlorcalcium vorhanden wäre. Wenn es also darin enthalten ist, so muss zwischen ibm und dem Sauerstoffsalz eine Verwandtschaft wirkend sein; und wenn auf der einen Seite ein solches Verhältniss möglich ist, so ist es doch auf der anderen nicht unmittelbar zu bewei-Wir wissen zwar, dass sich Jodnatrium und jodsaures Natron mit einander vereinigen können,

dass also ein solches Verhältnis nicht ohne Beispiel wäre. Auch weiß man, daß, wenn ein Gemenge von Chlorkalk und Wasser mit Salpetersäure neutralisirt, und nur so wenig Salpetersäure mehr hinzugesetzt wird, dass die Flüssigkeit zwar sauer wird, dass aber doch nur ein Theil des präsupponirten chlorichtsauren Kalkes von der freien Säure zersetzt werden kann, man eine tief gelbe, bleichende Elüssigkeit bekommt, welche im ersten Augenblick das Lackmuspapier röthet, es aber unmittelbar darauf bleicht. Diese Flüssigkeit verbält sich im Geruch und im Uebrigen ganz so wie die, welche man erhält, wenn man Wasser mit der von Stadion entdeckten Verbindung von Chlor und Sauerstoff, d. h. mit chlorichter Säure imprägnirt.

Dingler führt ferner an, dass bei meinem Versuche, wo Chlorkalk-Auflösungen mit tiberschüssigem salpetersauren Silberoxyd und salpetersaurem Bleioxyd zersetzt, und bleichende, sich allmälig zersetzende Flüssigkeiten erhalten werden, der Vorgang darin bestanden habe, dass der Chlorkalk von jenen Salzen nicht sogleich vollständig sersetzt worden sei, sondern dass sich die letzten Antheile noch eine Zeitlang unzersetzt erhielten. Diese Erklärungsart möchte wohl nicht angenommen werden können. Ich zeigte, dass die bleichende bleihaltige Flüssigkeit allmälig sauer wird, unter Absetzung von Bleisuperoxyd und Entwickelung von Chlor. Ich stellte diesen Versuch als nicht erklärbar dar, wenn man in der Flüssigkeit z. B. Ca N, Pb Cl, oder nach Dingler's Vermuthung Pb N und Ca Cl annähme, denn man braucht bloss diese Formeln anzusehen, um zu finden, dass wenn sich hiernach Bleisuperoxyd bildet, dies auf

Kosten des Wassers geschehen und sich das Chlor in Salzsäure verwandeln müsse, dann aber kein. Chlor frei werden kann. Enthielte dagegen die bleihaltige bleichende Flüssigkeit, neben salpetersaurem Kalk, PhN und PhCl, so ginge daraus hervor, dass in der letzteren Verbindung sich die Basis auf Kosten der Säure superoxydirte, von der noch die Hälfte übrig bliebe, um die Basis in dem salpetersauren Salz zu superoxydiren; dadurch würde die Flüssigkeit von Salpetersäure sauer werden und freies Chlor enthalten. Dingler gibt davon folgende Erklärungsart: "Das gefällte Chlorblei verwandelt sich allmälig in Bleisuperoxyd, und da sich hierdurch in der Flüssigkeit freie Säure bildet, so entsteht ein starker Chlorgeruch, weil sie aus dem Chlorkalk Chlor entbindet." Dingler spricht also von einem anderen, als dem von mir untersuchten Falle, in welchem die filtrirte Flüssigkeit einen Ueberschuss von salpetersaurem Bleioxyd enthält, und auf welchen die von Dingler gegebene Erklärung, die einen Ueberschuss von Chlorkalk voraussetzt, nicht anwendbar ist, selbst wenn sie, bei Gegenwart dieses Ueberschusses, richtig wäre. Zuletzt fügt Dingler hinzu: "Ungeachtet Berzelius gezeigt hat, dass beim Einleiten von Chlor in Kalilauge von einer gewissen Concentration, Chlorkalium und eine bleichende Auflösung entsteht, so kann man doch nicht darans schließen, dass dieselben Produkte in einer sehr verdünnten Kaliauflösung entstehen, und in der That hat die Auflösung, die durch Zersetzung der Chlorkalkauflösung mit verdünntem kohlensauren Kali erhalten wird, so ganz analoge Eigenschaften mit der des Chlorkalks, dass es sehr sonderbar sein mülste, wenn die eine dieser Verbindungen eine Verbindung einer Basis mit Chlor, und die andere die einer Basis mit einem Oxyd von Chlor wäre." In diesem Falle stimme ich ganz mit Dingler überein, aber ich weiche in so fern von seiner Meinung ab, dass ich hinzusüge, dass wenn es sich nur für eine von diesen unter sich analogen Verbindungen erweisen lässt, dass sie eine Basis, in Verbindung mit einem Oxyd von Chlor enthält, es richtigen Prinzipien gemäß zu sein scheint, ein gleiches Verhältniss auch bei solchen zu vermuthen, wo sich der Beweis nicht so leicht finden lässt. - Gegen die Annahme der Existenz von chlorichtsauren Salzen hat Robiquet den Einwurf gemacht, dass das Chlor in diesen, und freies Chlor genau gleich bleichend wirken, und dass dies voraussetzen würde, Chlor. und chlorichte Säure haben gleiches farbenzerstörendes Vermögen. Dies ist eigentlich kein Einwurf, denn wie man auch die folgende Vertheilung annimmt, entweder in = 4 KCl oder = 3 KCl + KEI, so sind es immer 4 Atome Sauerstoff, die bei Umwandelung der Verbindung in Chlorür abgesetzt werden, und folglich muss die bleichende Wirkung dieselbe sein. - Ehe ich diesen Gegenstand verlasse, habe ich noch eine Arbeit von Morin*) über den Chlorkalk anzuzeigen. Das Bemerkenswertheste darin ist, dass man bei der Bereitung dieser Verbindung den Kalk kalt erhalten muss, weil, wenn sich die Masse erwärmt, Sauerstoffgas weggeht, und sich das bleichende Vermögen des Products vermindert.

Ueber die

Die Annahme von chlorichtsauren Salzen ist michteaurer noch von einer anderen Seite bestritten worden,

⁾ Annales de Chimie et de Physique XXXVII. 136.

nämlich in Folge des Umstandes, dass man keine bromichtsaure Salze hervorbringen konnte. Löwig*) versuchte, durch Vereinigung von Brom mit Salzbasen, bleichende Auflösungen hervorzubringen, in denen er eine zuvor unbekannte Oxydationsstufe des Broms zu finden hoffte. Es glückte ihm zwar, bleichende Auflösungen zu bekommen, sobald sich aber ein Antheil eines Bromurs daraus abscheiden liess, hatte sich auch eine entsprechende Menge eines bromsauren Salzes gebildet; und zuletzt fand er, dass eine bleichende Flüssigkeit entstehe, die der, welche er mit andern Basen erhalten hatte, ganz gleich war, wenn er in einer Auflösung von zweifach kohlensaurem Kali Brom auflöste, wobei sich keine Kohlensäure entwickelte. - Dann versuchte er, durch Vermischen von Brom mit überschüssigem Kalkhydrat und Wasser, eine bleichende Flüssigkeit darzustellen. Es entstand eine gelbe Auflösung, die sehr stark Salpeters. Silber fällte daraus, nachdem bleichte. alle überschüssige Basis gesättigt war, ein Gemenge von bromsaurem Silberoxyd und Bromsilber, und hierdurch wurde die bleichende Eigenschaft ganz vernichtet. Wurde dagegen die gelbe bleichende Flüssigkeit mit salpetersaurem oder essigsaurem Bleioxyd behandelt, so zeigten sich ungefähr dieselben Erscheinungen, die ich im vorigen Jahresberichte bei der Fällung der Chlorkalkauflösung angegeben habe. Es fällt Bromblei, von Superoxyd gefärbt, ohne Spur von bromsaurem Bleioxyd nieder, und man erhält eine bleichende Flüssigkeit. Löwig fügt hinzu: "dass sich auch in diesem Falle kein bromichtsaures Salz bilden konnte,

^{*)} Poggendorff's Annalca XIV. 485.

1st klar, we'll im Fallungs-Augenblick Brom frei wird, was nicht hatte geschehen können, wenn es zur Bildung einer neuen Oxydationsstafe wäre verwendet worden." - Löwig schliesst daraus, es sei sowohl für Brom als Chlor weit wahrscheinlicher, dass die bleichenden Verbindungen mit Basen ganz einfach Verbindungen der unzersetzten Basis mit dem Salzbilder seien.

Zersetzung · Gas.

Wöhler hat gezeigt, dass einige Chlorverbinvon Super-dungen von electronegativen Metallen ölbildendes ölbildendem Gas absorbiren und Chloräther hervorbringen *). Besonders leicht ist dies mit dem Antimonsuperchlorid zu bewerkstelligen, wenn man ölbildendes Gas hineinleitet. Mit einem Antheil vom Chlor in der Verbindung, bildet sich Chleräther, und jene wird in Chloriir verwandelt. Vom Chromsuperchlorid wird das Gas mit so starker Erbitzung absorbirt, dass es sich bei Zutritt der Lust entzundet, und die Producte sich nur schwierig mit Genauigkeit bestimmen lassen. Von Kupferchlorid, wenn man es in einem Strom von ölbildendem Gas schmilet, bekommt man Chlortir, Kohle, metallisches Kupfer, der entstehende Chloräther wird persetzt, und dafür Salzsäuregas und ein dem Terpenthincampher abulich riechendes Oel in geringer Menge gebildet. Zinnehlorid, Chlorschwesel und Quecksilberjodid werden nicht verändert.

Doppelsalze, durch Schmelzung erzeugt.

Berthier **) hat gezeigt, dass sich mehrere Salze durch Schmelzen mit einander vereinigen lassen, von denen man dies vorher nicht wußte, So hat er, bei starker Glühhitze, kohlensaures Natron zusammengeschmolsen mit kohlensaurer

^{°)} A. à. O. XIII. 297.

⁻⁾ Annales de Chimie et de Physique XXXIII. 246.

Baryt-, Strontian- und Kalkerde, in, gleichen Atomgewichten eines jeden entsprechenden Quantitäten. Bei kohlensaurem Kalk glückte es sogar, 2 Atomgewichte mit einem von kohlensaurem Natron zusammenzuschmelzen. Mit 4 Atom. kohlensaurem Natron ließen sich zugleich 1 Atom kohlensaurer Kalk und 1 Atom kohlensaure Talkerde zusammenschmelzen, wodurch eine krystallinische Masse erhalten worde. Es gelang ihm ferner, auf analoge Weise schweselsaures Natron und kohlensauren Baryt, kohlensaures Natron und schweselsauren Baryt, und analoge Gemische von Strontian- und Kalksalzen, ein jedes zu 1 Atomgewicht, zusammenzuschmelzen. - Bei sehr hoher Temperatur, wie Weissglühhitze, geht die Kohlensaure weg und die Masse erstarrt. Eben so schmolz er zu einem klaren Liquidum zusammen Chlorpatrium und kohlensauren Baryt, Chlorbaryum und kohlensaures Natron, Chlornatrium und kohlensauren Kalk, Chlorcalcium und kohlensaures Natron, Chlorbarynm und kohlensauren Baryt, Chlorcalcium und kohlensauren Kalk, immer zu 1 Atom eines jeden; 2 At. Flusespath und 1 Atom kohlensaures Kali; Schwefelbaryum und kohlensaures Natron, Schwefelnatrium und kohlensauren Baryt, schwefelsaures Natron und schwefelsauren Kalk (künstl. Glauberit), schweselsaures Natron mit schweselsaurer Talkerde, mit schweselsaurem Baryt und mit schweselsaurem Blei, von allen 1 Atom. Es ist einleuchtend, dass, wenn auf solche Weise Körper in Floss gebracht werden, die sonst bei dieser Temperatur nicht schmelzen, dies von der Bildung einer leichter schmelzbaren chemischen Verbindung hersuleiten ist.

Stickstoffoxyd mit Salzbasen.

Hess'*) hat die von der Zersetzung mehrerer salpetersaurer Salze beim Glühen 'im Silbertiegel bleibenden Rückstände untersucht; er hält sie für Verbindungen von Stickstoffoxyd mit der Base, weil sie alle, in einer kleinen Glocke über Quecksilber mit Salzsäure zersetzt, Stickstoffoxydgas entwickelten, welches micht durch salpetrichte Säure geröthet war. Die Kaliverbindung ist in Wasser leichtlöslich, krystallisirt wie Salpeter, ist leicht schmelzbar und wasserfrei. Sie bestand aus 61,14 Kali und 38,86 Stickstoffoxyd, was die Formel KN gibt. Das Natronsalz krystallisirt in schönen Rhomboëdern und enthält, durch Hitze nicht austreibbares, Krystallwasser. 'Das geschmolzene Sala bestand aus 44,32 Natron, 42,37 Stickstoffoxyd, und 13,31 Wasser. Dieses Wasser wurde nicht als solches dargestellt, sondern es wurde, nach Bestimmung des Natrongehaltes, die Menge des Stickstoffoxyds berechnet, und der Verlust für Wasser angenommen. Wenn beim Schmelzen eines neutralen Salzes im Feuer Wasser vor der Zersetzung des Salzes weggeht, so kann die geschmolzene Masse kein Wasser enthalten, und es ist deutlich, dass das untersuchte Salz salpetrichtsaures Natron ohne Wasser gewesen ist. Eben so sollte das Barytsalz 14,46 pC. Wasser enthalten, welches sich nicht im Glühen austreiben liesse, und was doppelt so viel ware, als die darin befindliche Baryterde als Hydrat zurtickhalten könnte. Das Kalksalz ist zersliesslich. Durch Zersetzung von schwefelsaurem Silberoxyd mit dem Barytsalz worde eine gelbe Flüssigkeit erhalten, die nadelförmige Krystalle von einem Silbersalz

^{*)} Poggendorff's Annalen XII. 257.

absetzte. Ich hebe allen Grund, die von Hess beschriebenen Verbindungen für salpetrichtsaure Salse zu halten. Die Analyse des Kalisulzes scheint darauf zu deuten, dass es KN sei, allein in den Eigenschaften gleicht es einem salpetrichtsauren Salze.

Vogel*) hat auf eine ganz interessante Art Zersetzung bewiesen, dass der Schweselgehalt vieler hepa- Salze durch tischer Wässer von Zersetzung darin aufgelö- organ. Stoffe ster schwefelsaurer Salze herrührt, indem sich Wese diese mit zugleich vorhandenen organischen Stoffen so zersetzen, dass sie zu Schweselmetallen reducirt, oder richtiger, in kohlensaures und essig-.saures Salz verwandelt werden, während in der Flussigkeit Schwefelwasserstoff frei wird. Vogel löste in einem Selterser Wasserkrug voll Wasser Loth krystallisirtes schwefelsaures Natron, und Loth Lakrizzucker auf, pfropfte den Krug gut zu und liefs ihn 2 Jahre und 9 Monate lang ste-Eben so verschr er mit einer gesättigten Auflösung von Gyps, die in einem anderen Krug mit & Loth Lakrizzucker vermischt und verkorkt wurde. Nach Verlauf der erwähnten Zeit war der Lakrizzucker zerstört, das Wasser stark hepatisch, und darin zugleich ein Gehalt von kohlensaurem und essigsaurem Alkali, aus welchem letzteren die Essigsäure abgeschieden und geprüft werden kennte. Bei ähnlichen Versuchen ohne Lakrizzucker, blieben die Salze unverändert. Zucker, Gummi, eine Infusion von Buchwaizen, hatten bei andern Verbuchen dieselben Resultate geliefert. Hiermit wäre demnach das im Jahresber. 1828, pag. 209., etwähnte Vorkommen von essigsauren Salzen im Quellwasser erwiesen.

^{*)} Kastner's Archiv. XV. 306.

Kali.

Chromsannes Kali ist gegenwältig ein Handelsentikel geworden, kommt aber nun sehr oft mit sohweselsancem Kali verunreinigt vor, was um so schwieriger zu erkennen ist, da beide Salze isomorph sind, und die Farbe des chromsauren durch ersteres nicht bedeutend geschwächt wird. Um es daranf zu prüfen, löst man das Salz auf, fügt Weinsäpre hinzu und digerirt, wodurch sich ein weinsaures Chromoxydkali bildet, aus dem sich durch Chlorbarynm schweselsaurer Baryt fällen lässt, nachdem man spvor freie Salzsäure soge-. setzt ,hat *).

Phosphorsaures Natron.

Eine höchst merkwürdige Untersuchung, die Eigenschaften des völlig ausgeglühten phosphorsauren Natrons betreffend, ist von Clark angestellt worden **). Bekanntlich erhält man bei Fällung von Silhersalzen mit einem phosphorsauren Salze, oder selbst auch mit einer Auflösung von Phosphorsäure in Wasser, einen gelben Niederschlag, der zweidzittel phosphorsaures Silberoxyd ist. Clark heahsichtigte, einige phosphorsaure Verbindungen zu analysiren, glühte deshalb phosphorsaures Natron, löste es in Wasser auf, fällte damit eine Silberauflösung, und bekam, statt des gelben, einen weißen Niederschlag, und dieser war das neutrale Salz. Dies veranlasste eine weitere Untersuchung, bei welcher es sich ergab, dass das auf gewöhnliche Weise bereitete phosphorsapre Natron den gelben Niederschlag gibt, dagegen aber den weißen, wenn man es zuvor stark glüht. Bei den von Clark angestellten Versuchen, um die materielle Ungleichheit zu erforschen, die vielleicht

^{&#}x27;) Journ. de Chimie medic. IV. 248.

^{**)} The Edinbourgh Journ. of Science. VII. 298-

swischen beiden Salzen statt fände, glaubte er zu finden, dass sie darin bestehe, dass das gewöhntiche krystallisirte phosphorsaure Natron 124 At. Wasser enthält, dals es bei gelindem Erhitzen und beim Verwittern die 12 Atome Wasser verlieren kann, und dann beim Wiederauslösen wieder ganz unverändert erhalten wird, dass, wenn es aber, nach dem Verluste dieser 12 Atome, die 0,6167 vom Gewichte des Salzes betragen, noch weiter und bis zum Glüben erhitzt werde, es moch 0,0248 seines Gewichts Wasser abgebe, ohne einen anderen Stoff abzugeben, und dass es nachher, wenn man es wieder in Wasser auflöse, dieses halbe Atom Wasser nicht sogleich wieder aufnehme, und nun das neutrale phosphorsaure Silberoxyd niederschlage. Lässt man die gesättigte Auflösung des geglühten Salzes krystallisiren, so schiesst es in einer ganz anderen Form an (von Haidinger*) beschrieben), und enthält 10 Atome Wasser, die 40,65 p.C. ausmachen, nicht aber das erwähnte halbe Atom. - Im Jahresbericht 1828. pag. 117., habe ich einer Verschiedenbeit in dem Verhalten der geglühten, frisch aufgelösten, und der schon einige Zeit lang aufgelöst gewesenen Phosphorsäure zu Eiweiss erwähnt. Clank's Versuche vermulassten mich, das Verhalten der geglükten und darauf sogleich aufgelösten Phosphorsäure su salpetersaurem Silber zu prtisen, und dabei sand ich, dass auch die geglühte Säure die Eigenschaft habe, neutrales phosphorsaures Silberoxyd niederzuschlagen. Ob bei dieser Erscheinung das von Clark erwähnte halbe Atom Wasser wirklich einen Antheil habe und welchen, müssen fernere

[&]quot;) A. a. O. pag. 314.

Versuche entscheiden. Es dürste hier erinnert werden, dass z.B. Cyaneisencalcium und Cyaneisenbaryum, durch VVärme nicht von allem VVasser befreit werden können, sondern ‡ Atom, d. h. auf 2 Atome Doppelsalz 1 Atom, VVasser behalten, welches erst beim Verbrennen des Salzes zum Vorschein kommt, dass also ein solches Zyrückbehalten von ‡ Atom VVasser nicht ohne Beispiel ist.

Kieselsaures Natrop.

Walcker bat über das kieselsaure Natron Versuche angestellt *). Wenn man eine kochend heiße Lauge von kaustischem Natron mit so viel Kieselerde sättigt, als sie aufnehmen kann, sie filtrirt und im Wasserbade zur Trockne verdunstet. so bleibt eine gelbliche, halb durchsichtige Masse (Wasserglas) zurück, die sich vor'm Löthrohr nicht obne Zusatz von kohlensaurem Natron zu Glas schmelzen lässt. Wird ihre Auslösung in Wasser mit einer Säure genau gesättigt, so verwandelt sie sich in eine durchsichtige Gallert; setzt man aber die Säure etwas im Ueberschuss zu, so bleibt die Kieselerde aufgelöst. Selbst Kohlensäure trägt dazu bei, sie aufgelöst zu erhalten. Wird das kieselsaure Natron mit Wasser verdünst und mit Eisenchlorid vermischt, so entsteht kein Niederschlag. sondern nur eine viel tiefere Farbe, und die Flüssigkeit enthält nun ein kieselsaures Eisenoxyd aufgelöst. Es bleibt am besten aufgelöst, wenn man die Auflösungen kochend heiß mit einander vermischt. Von Blutlaugensalz wird das Eisen daraus nicht gefällt, wohl aber von den Alkalien. Kocht man die Flüssigkeit bis zur Trockne ein, so bleibt das Eisenoxydsilicat bei Auflösung des Natronsalzes in Wasser ungelöst zurück. Ver-

[&]quot;) The Quaterly Journal of Science, N. S. III. 371.

mischt man die Auflösung des Natronsilicats mit einer Auflösung von Quecksilberchlorid, und dampst ab, so setzen sich kleine dunkelrothe Krystalle ab.

C. G. Gmelin konnte bekanntlich mit Lithion Lithionalaun. kein dem Alaun analoges Salz erhalten, wie Arfvedson anfangs zu finden glaubte, welche Angabe auch später von diesett zurückgenommen worden ist; indem das von ihm für Lithionalaun-gehaltene Salz Kalialann war, der von einer mit dem Lithionsals gemengten Portion Kalisalz herrührte. Non aber hat Kralowansky*) angegeben, dass es ibm geglückt sei, einen solchen Lithionalaun hervorzubringen, der in Octaëdern krystallisire und aus 13,56 schwefelsaurem Lithion, 35,83 schweselsaurer Thonerde, und 50,61 Wasser bestehe, was ganz mit der Zusammensetzung des Kalialauns thereinstimmt, and LS+AlS3+24 H gibt. Dieser Gegenstand verdient eine nähere Untersuchung, ' da die Existenz dieses Salzes zeigen würde, dass Lithion zu derselben Klasse von isomorphen Körpern, wie die anderen Alkalien, gehört.

Derselbe bekam das kohlensaure Lithion durch Kohlensaures langsame Verdanstung in ziemlich großen cubi- Lithion. schen Krystallen, von 3 bis 4 Linien (?) Fläche.

Fischer**) hat über den Chromalaun einige Chromalaun. ganz interessante Versuche bekannt gemacht. Am besten erhält man denselben folgendermaßen: Man vermischt 3 Theile einer gesättigten Auflösung von neutralem chromsauren Kali mit 1 Theil concentrirter Schwefelsäure, und fügt dann, wenn sich der anfangs gebildete Niederschlag von zweifach chromsaurem Kali wieder aufgelöst hat, 2 Theile

[&]quot;) Jahrbuch der Chemie und Physik 1828. III. 347.

^{**)} Kastner's Archiv XIV. 164.

Alkohol hinzu. Die Masse erhitzt sich dabei, es bildet sich Aether, die Chromeäure wird reducirt, und aus der grünen Flüssigkeit krystallizirt beim Stehen der Chromalann bald heraus. Dieses Salz hat eine dunkelpurpur - oder amethystrothe Farbe, und ist mit schön rother Farbe durchsichtig; 6 Th. Wasser lösen 1 Th. Sallauf, die Auflösung ist bläulichroth, ungefähr wie eine schwache Lackmusinfusion. Durch freiwillige Verduustung erhält man das Salz wieder krystallisirt. Fischer hat dabei beobachtet, dass wenn man seine Auflösung bis 4-60° erhitzt, sie grin wird, und nun keinen Chromalann mehr gibt, welche Angabe ich völlig. bestätigt gefunden habe. Als die grüne Auflösung freiwillig verdunsten gelassen wurde, so bildete sich kein Alaun wieder, sondern es krystallisirte ein wenig schwefelsaures Kali, und die Flüssigkeit trocknete darüber zu einem grünen, durchsichtigen Firnis ein. Dieses Verhalten ist ganz bemerkenswerth. Fischer hat diesen Alaun analysirt; seine Zusammensetzung ist so, dass er entsteht, wenn man im gewöhnlichen Alaun die Thonerde mit Chromoxyd austauscht, d. i. KS+CrS3+24H*).

Dieses schöne Sala erhält man, wie ich mich überzeugt habe, nach der Methode von Fischer sehr leicht. Legt man Krystalle desselben in eine gesättigte Auflösung von Thonerdealaun, so krystallisirt dieser auf ersteren, und die Krystalle wachsen um das Vielfache mit Beibehaltung des vollkommenen Parellelismus der Flächen, so daß man farblose Octaeder mit einem amethystfarbenen octaedrischen Kern erhält. — Vermischt man die Auflösungen des Thonerde- und des Chrom-Alauns, und läßt sie verdansten, so erhält man, je nach den ungleichen relativen Mengen beider Salze, heller oder dunkler gefärbte amethystrothe Octaeder von einem gemischten Alaun.

· Serullas*) hat die Verbindung des Brome Bromerenik. mit Arsenik untersucht. Sie entsteht, wentt man su Brom, welches in einer kleinen Retorte enthalten ist, gepulvertes Arsenik in kleinen Antheilen Das Metall schwimmt auf der Flüssigkeit, entzündet sich und brennt; wenn ein Ueberschuss von Metall hinzugeheacht ist, destillirt man die Verbindung ab. Sie gebt in fillssiger Form ther, erstarrt aber zwischen + 26° und 20°. Sie botht bei + 220°. In flüssiger Form ist sie schwach gelblich und durcheichtig; beim Erkalten krystallisirt sie in langen Prismen; Von Wasser wird sie in Bromwasserstoffsäure und arsenichte Säure sersetut. Sie ist As Brs.

Das Bromantimon entsteht auf gleiche Weise und unter Fenererscheinung. Es ist fest und schmilst erst bei -+- 94°; es sublimirt bei -+- 27°. Es ist farblos und krystallisirt in Nadeln. In der Luft wird es fencht und von Wasser zersetst. Es ist Sb Bra-

Bromwistnuth bildet sich beim Erhitzen von Wismuthpulver in Bromgas. Es bleibt noch bei +200° flüssig und hat eine rothe Hyacinthfarbe. Erstarrt ist es grau und metallglänzend, bei ansangendem Glüben destillirt es über. Von Wasser wird es zersetzt. Es ist BiBr. Bei seiner Bereitung verstüchtigt wich ein Antheil und con-

densirt sich in gelben Tropfen, die mehr Brom su enthalten scheinen.

Magnus hat einige, früher noch nicht bekannt Platinsalse. gewesene Verbindungen des Platinchlorurs beschrie- Scine Dopben **). Dampft man die Auslösung des Chlorids

Bromantimon.

Bromwismuth.

pelsalse.

⁷ Annales de Chimie et de Physique XXXVIII. 318.

⁽⁴⁾ Peggendorff's Ahmelen XIV. 239.

so weit ab, dass sie, nachdem sie viel Chlor entwickelt hat, eine dicke branne geschmolsene Masse bildet, oder im Allgemeinen, unterbricht man die Operation, che noch alles Chlorid zersetzt ist, und behandelt die Masse nach dem Erkalten mit Wasser, so löst sie sich mit einer so dunkelbrannen Farbe auf, dass die Auflösung undurchsiehtig ist. Wird dieselbe abgedampft, so schlägt sich ein braunes Palver nieder, welches sich, nach dem Abgielsen der Flüssigkeit, in darauf gegossenem Wasser nicht auflöst, aber auflöslich ist in der braunen Flüssigkeit, wenn man diese verdünnt. Dampst man die branne Flässigkeit bei gelinder Wärme bis zur Trockne ab, so ist nachher nar ein geringer Theil der Masse in kaltem Wasser wieder löslich; beim Kochen aber löst sich das Meiste auf. Dieses ungelöste branne Pulver ist Platinchlortir, welches sich indessen, auf diese Art erhalten, von dem gewöhnlichen darin unterscheidet, dass es mit Leichtigkeit und in großer Menge in Salzsäure löslich ist. Was das Wasser wieder auflöst, besteht größtentheils aus Platinchlorid mit sehr wenigem Chlorür. Aus diesen Umständen schliesst Magnus, dass die braune Auflösung nichts Anderes, als eine zusammengefällte Auflösung von Chlorid und Chlorir ist. werden indessen weiter unten ganz ähnliche intermediäre Verbindungen beim Iridium und Osmiam kennen lernen, die sich nicht auf diese Weise durch Wasser in Chloriir und Chlorid zersetzen lassen.

Die erwähnte Anslösung von Platinchlorter in Salzsäure ist schön roth. Magnus hält sie sür eine chemische Verbindung und nicht blos sür eine Anslösung, gleichwie sich Salzsäure mit Goldchlorid,

chlorid, Quecksilberchlorid u.m. a. vereinigt. VVird diese Auflösung in Salzsäure mit Chlorkalium vermischt und verdunsten gelassen, so krystallisirt daraus ein Salz in rothen vierseitigen Prismen, welches kein Krystallwasser enthält. Es ist mit dem entsprechenden Palladiumsalz isomorph, welches sich nur durch eine braune Farbe von ihm unterscheidet. Es besteht aus KCl+PtCl. In Wasser ist es leichtlöslich, und wird daraus von Alkohol in feinen rosenrothen Krystallnädelchen niedergeschlagen. — Chlorammonium gibt ein ganz ähnliches, schon von Vauquelin dargestelltes Salz. Mit Kochsalz bekommt man ein in Alkohol lösliches, zerfliessliches Doppelsalz.

VV ird die Auslösung von Platinchlortir in Salzsäure mit kaustischem Ammoniak im Ueberschuss vermischt, so sällt nach einer VV eile ein grünes Salz in kleinen Krystallslittern nieder. Dasselbe ist in VV asser, Alkohol und Salzsäure unlöslich, und ist ein basisches Doppelsalz von Platinchloritr mit Ammoniak = Pt Cl + NH³.

Fischer*) hat einige Verbältnisse des Pla-Platinalmiak tinsalmiaks beschrieben. VVird Platinsalmiak (das Doppelsalz von NH*Cl + PtCl²) mit Htilfe von VVärme in kaustischem Ammoniak aufgelöst, so entsteht eine fast farblose Auflösung, aus welcher durch kohlensaures Alkali, durch schwefelsaure, phosphorsaure und oxalsaure Salze, durch Schwefelsäure, Salpetersäure und Phosphorsäure, und selbst durch Salzsäure eine weiße, flockige Substanz medergeschlagen wird, die ein eigener basischer Platinsalmiak ist, (man erhält ihn viel einfacher, wenn man fein geriebenen Platinsalmiak

^{*)} Kastner's Archiv. XIV. 150.

mit concentrirtem kaustischen Ammoniak in der Wärme behandelt, bis er weiß geworden ist). Lässt man die erwähnte Auflösung in Ammoniak einige Zeit in der Lust stehen, so dass das überschüssige Ammoniak verfliegt, und vermischt dann die Auflösung mit einer Säure, so entsteht ein, bald gelb werdender Niederschlag, der sich bei Zusatz von in viel Säure wieder auflöst. Fischer hat das Verhalten des Platinsalmiaks und dieser beiden Verbindungen su verschiedenen Reagentien mit einander verglichen, hat aber nicht bestimmt ausgemittelt, was diese beiden eigentlich sind. Er gibt indessen Folgendes an: Gewöhnlicher Platinsalmiak oder das neutrale Salz gibt, bei der Zersetzung in der Wärme, außer Salmiak, Chlor oder Salzsäure und Sauerstoff; der gelbe Niederschlag gibt nur Salmiak, und der weiße Niederschlag, außer Salmiak, auch freies Ammoniake Daraus folgt, dass der gelbe ein basisches Salz mit einer größeren Menge Platinoxyd, und der weisse ein basisches Salz mit mehr Ammoniak ist. Dies mag sich nun aber verhalten wie es wolle, so gibt doch Platinsalmiak niemals Chlor bei der Zersetzung, sondern Salmiak, Salzsäure und Stickgas; es kann keine Verbindung geben, die nur in Platin und Salmiak zerlegt wird (am allerwenigsten, wenn sie Platinoxyd enthält), und .im dritten Falle muss, wenn zu Ansang Ammoniak weggegangen ist, mit dem Salmiak bloß Stickgas oder zugleich Salssäure und Stickgas kommen.

Eigene Art

Bei den vielen Untersuchungen, die ich über von Platin- die Platinerze anstellte, um darin auf mehrfache Weise die Gegenwart fremder Körper zu entdekken, destillirte ich auch einmal den Alkohol von Auflösungen des Doppelsalzes von Chlornatrium

mit Phitinchlorid ab. Dabei fand ich in dem Rückstande in der Retorte ein eigenes Platinsalz, das ich absangs für ein Palladiumsalz hielt. Wird dieser Rückstand, nachdem der größere Theil des Alkohols abdestilligt ist, bei gelinder Wärme abgedampft und in die sehr saure Flüssigkeit Stücke von Chlorkalium gelegt, so schlägt sich darauf, während es sich auflöst, ein glänzend gelbes Salz in Krystallen nieder. Nachdem man es herausgenommen, aufgelöst und noch einmal krystallisirt hat, bekommt man es in ziemlich regelmäßigen gelben Krystallen. Dasselbe ist, nach einer vorläufigen Untersuchung von Magnus, ein Doppelsalz von Chlorkalium und Platinchlortir mit einer eigenen ätherartigen Substanz. Erhitzt man dieses Salz in offener Luft, so entzündet es sich und verbrennt mit einer russenden Flamme. Seine Auflösung in Wasser wird langsam von Cyanquecksiber gefällt; der Niederschlag ist weiß, sehr voluminös und schwärzt sich am Lichte. Bei seiner Entstehung fährt er oft mehrere Wochen lang fort, sich zu vermehren, so dass zuletzt die ganze Masse gelatinirt.

Das Iridium verbindet sich mit Chlor in 4 ver- Iridiumsalse. schiedenen Verhältnissen*), zu Chlorür = Ir Cl, zu Sesquichlorür = Ir Cl², zu Chlorid = Ir Cl², und zu Sesquichlorid = Ir Cl³. Das Chlorür entsteht, wenn man pulverförmiges Iridium in Chlorgas erhitst. Es bildet ein dunkelgrünes, stark abfärbendes Pulver, welches sich weder in Wasser noch Salzsäure auflöst, und sich beim Kochen mit kaustischem Kali zersetzt und Oxydul gibt. Wie das Platinchlorür, kann es in Salzsäure aufgelöst

[&]quot;) K. Vet. Acad. Handl. 1828. pag. 59.

erhalten werden, wenn man eines seiner Boppelsalze mit Alkali fällt, das Oxydul answäscht und in Salzsäure auflöst. Die Außbsung ist tief duskelgrün, und enthält etwas Doppelsalz eingemischt, weil nicht alles Alkali aus dem Oxydul ansgewaschen werden kann.

Das Chlorür gibt mit den Chlorüren der Alkalien Doppelsalze. Man erhält sie entweder durch
Verbindung mit der erwähnten sauren Auflösung,
oder durch Vermischung des Sesquichlorürs mit
Gblorkalium oder Chlorammonium im Ueberschuss,
wobei es in niederfallendes Chloriddoppelsalz und
in aufgelöst bleibendes Chlorürdoppelsalz zersetst
wird. Ihre Auflösung ist dunkel graugrün und setzt
beim Abdampfen ein unregelmäßig angeschossenes Salz ab, welches in noch nassem Zustande
grün, nach dem Trocknen aber gelblich ist. Diese
Salze sind in Spiritus etwas auflöslich. Sie bestehen aus 1 Atom Chlorür von Iridium und 1 At
alkalischen Chlorür, z. B. K.Cl.+- Ir.Cl.

Das Sesquichlortir erhält man dadurch, daß man Iridium auf trocknem VVege mit kaustischem Kali oder Salpeter, oder einem Gemenge von beiden oxydirt, die Masse mit VVasser auszieht, wodurch sich das Kali und etwas Iridium anflöst darauf mit Salpetersäure, die noch mehr Kali anszieht, dann die Salpetersäure auswäscht und das Zurtickbleibende unter Digestion in Salzsäure auflöst. Man erhält eine so dunkelbraune Auflösung daß sie ganz undurchsichtig und fast schwarz erscheint, die nach dem Abdampfen keine Spur von Krystallisation zeigt, sondern eine glänzend-schwarze, in der Luft feucht werdende Masse bildet.

Das Sesquichlorür gibt schwarze Doppelsalze, die nicht regelmäßig anschießen. Das mit Chlor-

kalium erhält man, wenn bei Bereitung des Sesquichlorites die alkalische Masse sogleich in Salzsäure aufgelöst wird. Das Natriumsalz wird in der Luft feucht. In wasserhaltigem Spiritus sind sie etwas auflöslich, und werden daher von Alkohol nicht vollständig niedergeschlagen. Das Natriumsalz ist leichtlöslich. Sie enthalten ein Atom von jedem Salz, so dass das Sesquichlorite 1½ mal so viel Chlor, wie das alkalische Chlorite enthält, z. B. KCl² 4-IrCl².

Das Chlorid wird durch Behandlung des Sesquichloritrs mit concentrirtem Königswasser erhalten. Es ist eben so dunkel, wie das Sesquichloritr; während aber dieses nach dem Trocknen in's Schwarzgelbe zieht, so zieht das Chlorid in's Rothe, auch ist es nach dem Eintrocknen in dünnen Kanten roth. Bei +40° abgedampft, bildet es trockne, zerfallene, durchaus nicht krystallinische Stücke, dabei gibt es ein wenig Chlor ab und läst sich wohl schwerlich ganz frei von Sesquichlorür erhalten. In der Lust wird es seucht.

Mit den Chloralkalien gibt es die schon früher bekannt gewesenen Doppelsalze, welche dieselbe Krystallform und procentische Zusammensetzung, wie die entsprechenden Platinsalze haben.

Eine neue Methode, diese Salze zu bilden, besteht darin, dass man das alkalische Chlorür mit pulversörmigem Iridium mengt, und das Gemenge in einem Strome von Chlorgas bis zum ansangenden Glühen erhitzt, so lange als Chlor absorbirt wird. — Werden die Chloridsalze mit concentritem kaustischen Ammoniak behandelt, so entwikkelt sich Stickgas, und es entsteht ein graugrüner, fast weiser, schwerlöslicher Körper, der aus Iridiumchlorür und Ammoniak zu bestehen scheint.

Das Sesquichlorid ist in isolirter Form nicht Ein Doppelsalz desselben bildet sich, wenn Iridium durch Salpeter oxydirt und die Masse direct mit Salzsäure und Salpetersäure behandelt, und die Auflösung bei gelinder Wärme zur Trockne verdunstet wird. Aus der trocknen Masse zieht Wasser, das man in kleinen Antheilen susetst, zuerst nur Chlorkalium aus, dann färbt sich eine frische Menge darauf gegossenen Wassers rosenroth, und durch kleine Zusätze von Wasser läßt sich anfangs ein rothes Salz aus der Masse ausziehen. Dies gründet sich darauf, dass sich das Iridiumkaliumchlorid in einer chlorkaliumhaltigen Flüssigkeit nicht auflöst, wohl aber das rosenrothe Salz. An der gelbrothen Farbe der Flüssigkeit sieht man deutlich, wann sich das Chlorid aufzulösen anfängt. Die rosenrothe Flüssigkeit dampst man zur Trockne ab, pulvert das Salz und zieht das Chlorkalium mit Alkohol aus. Man kann auch das Oxyd mit Kalkhydrat ansfällen, dann in Salzsäure auflösen, etwas Chlorkalium zusetzen, abdampfen und das Chlorcalcium mit Alkohol ausziehen. Das zurückbleibende Salz löst sich mit einer ausgezeichnet schönen rothen, ins Violette ziehenden Farbe in Wasser auf, und krystallisirt beim freiwilligen Abdampfen in dunkelrothen, rhom-Von Alkohol wird es aus der bischen Prismen. Auflösung mit blassrosenrother Farbe gefällt, allein in der spirituösen Flüssigkeit bleibt viel zurück, und der Alkohol lässt sich davon, ohne es zu zersetzen, Auch von Schwefelwasserstoffgas abdestilliren. wird es schwieriger, als andere Iridiumsalze, sersetzt. Seine Zusammensetzung wird durch KCl + Ir Cla ausgedrückt.

Das Iridium bildet Oxydul- und Sesquioxydul-

salze, die durch Auflösung dieser Oxyde in den Säuren erhalten werden. Die Oxydulsalze sind braungrun; die Sesquioxydulsalze dagegen schwarz, ins Gelbliche. Auch bildet es Oxydsalze, von demen bis jetst aber nur ein einziges hervorgebracht werden konnte, nämlich das schwefelsaure, welches entsteht, wenn das Iridium durch Schwefelwasserstoff aus dem Chlorid gefällt und dieser Niederschlag dann in Salpetersäure aufgelöst wird, was gans leicht und ohne Hülfe von Wärme geschieht, Die gelbe Auflösung gibt nach dem Abdampfen ein gelbes, gummiartiges, nicht krystallisirtes Sals. Seine Auflösung wird weder von kaustischen, noch kohlensauren Alkalien gefällt.

Die Osmiumsalze *) sind denen vom Iridium Osmiumsehr ähnlich. Das Osmium hat ein Chloris = OsCl, ein Sesquichlorür = OsCl3, ein Chlorid = OsCl2, und ein Sesquichlorid = OsCl3.

Die Chlorverbindungen erhält man durch Erhitzen von Osmium in einem Strom von Chlorgas. Sie bilden sich beide augleich, aber das Chlortir, als das am wenigsten flüchtige, setzt sich zunächst an das Metall als eine schön dunkelgrüne krystallisirte Masse, das Chlorur aber erst ein Stück weiter davon als ein zinnoberrothes Polver ab. Ist das Chlorgas feucht, so bildet sich zwischen beiden eine Schicht von gelben Krystallen, die so leicht schmelzbar sind, dass sie von der Wärme der Hand flüssig werden. Wird das rothe Pulver von einer eingeschlossenen Menge feuchter Luft getroffen, so nimmt es ebenfalls Krystallform an, bleibt aber roth; wahrscheinlieh enthält es weniger Krystallwasser, als das gelbe, da es

") A. a. O. pag. 81.

nicht so leicht schmelsbar ist. In einer sehr geringen Menge Wassers können diese Chlorverbindungen eine Weile ausgelöst erhalten werden,
das Chlortir mit einer schön grünen, und das Chlorid mit einer rein gelben Farbe, aber sowohl durch
längere Ausbewahrung, als auch durch Verdünnung
werden sie beide in Salzsäure, in Osmium-Bioxyd
und in metallisches Osmium zersetzt, welches letztere sich in Gestalt einer grauen Wolle absetzt.

Das Sesquichlorür ist nur in dem schwarzen Ammoniak-Doppelsalz bekannt, dessen Darstellung ich oben beim metallischen Osmium angab. Es ist in Wasser und auch etwas in Alkohol löslich, und läst seinen Osmiumgehalt weder durch Eisen noch durch Zink fallen.

Das Osmiumchlorür gibt Doppelsalze, die in Farbe und Verhalten denen vom Iridium ganz ähnlich sind.

Das Osmiumchlorid gibt ebenfalls Doppelsalze, die entstehen, wenn man Chlorkalium oder Chlornatrium, gemengt mit Osmiumpulver, bei anfangendem Glühen einem Strom von Chlorgas aussetzt. Mit Chlorkalium bekommt man ein rothes, der Mennige ähnliches Pulver, das sich mit gelber Farbe in VVasser löst, von Alkohol sinnoberroth gefällt wird, in dunkelbraunen Octaëdern krystallisirbar ist, in verschlossenen Gefälsen, ohne Zersetzung, sich glühen läst, und aus KCl- OsClbesteht.

Das Osmium-Sesquichlorid ist nur in seinem Doppelsalz mit Chlorammonium bekannt. Es entsteht, wenn man Ammoniak genau mit Bioxyd sättigt, dann einen Ueberschuss von Salzsäure hinzufügt und Quecksilber hineinlegt. Letzteres verwandelt sich dann in Chlorür, und so wie der Ge-

ruch des Bioxyds verschwunden ist, hat die Flüssigkeit eine bräunliche Farbe bekommen. Man giesst sie ab und trocknet sie ein, worauf Alkohol aus der braunen Salzmasse das Sesquichlorid-Doppelsalz mit purpurrother Farbe auflöst, die an Schönheit der des mangansauren Kali's nicht nach-Die Zusammensetzung desselben ist von der des rothen Iridiumsalzes geschlossen; von diesem aber hatte ich nur so kleine Mengen, dass ich nur eine einzige Analyse davon machen konnte, und obgleich diese ein genügendes Resultat gegeben hat, so gebe ich doch gerne zu, dass diese rothen Iridium- und Osmigmsalze noch einer erneuerten und sichereren Untersuchung bedürfen, um mit Sicherheit hinsichtlich ihrer Constitution gekannt zu sein.

Wie das Iridium, gibt auch das Osmium Sauerstoffsalze. Das Schwefelosmium löst sich in Salpetersäure unter Bildung von nur sehr wenigem Bioxyd auf; das meiste ist in schwefelsaures Osmiumoxyd verwandelt, welches gelb ist und zu

einer gummiartigen Masse eintrocknet.

Die rothen Doppelsalze von Rhodium mit Chlor-Rhodiumkalium und Chlornatrium sind verschieden zusammengesetzt*); das Natriumsals besteht aus 3 NaCl2 +2RCl3+18H, das Kaliumsalz dagegen aus KCl2 +RCl3 + H. Die Darstellung dieser Salze, die früber ganz beschwerlich und weitläuftig war; geschieht ganz leicht, wenn man gepulvertes Rhodium mit Chlorkalium oder Chlornatrium mengt, und in einem Strom von Chlorgas schwach glüht.

Erhitzt man Rhodium für sich in Chlorgas, so verwandelt es sich in ein rosenrothes Pulver, wel-

^{&#}x27;) A. a. O. pag. 32.

ches Chlor zu absorbiren aufhört, wenn es auf 2 Atome Rhodium 5 Atome Chlor aufgenommen hat, und das man also zusammengesetzt betrachten kann, entweder aus RCl³, oder aus RCl²-p-RCl³. Es ist in VVasser und Salssäure unlöslich. Bei derselben Operation bekommt man augleich ein geringes, hellgraues Sublimat, welches eine noch unbestimmte Chlorverbindung vom Rhodium ist. Von dem rothen Pulver erhält man, durch Zersetzung mit kochendem kaustischen Kali, eine Oxydverbindung = R²R, welche, mit Salzsäure digerirt, eine rothe Auflösung gibt, und ein violettgraues Pulver hinterlässt, welches Rhodiumchlorür ist = RCl.

Das Rhodiumchlorid erhält man durch Zersetzung seines Kalium-Doppelsalzes mit Kiesel-fluorwasserstoffsäure. Es bildet eine schön rothe Auflösung, die zu einem klaren, dunkelrothen Firwis, ohne Zeichen von Krystallisation, eintrocknet. In der Luft zerfließt es. Es verträgt starke Hitze ohne Zersetzung; bei stärkerer Hitze gibt es Chlor und hinterläßt Rhodium, so daß sich also auf diese Weise kein Rhodiumchlorür erhalten läßt.

Aus den rothen Rhodiumsalzen kann das Oxyddurch kohlensaures Alkali gefällt werden, wenn man das Gemische, welches sich nicht sogleich trübt, langsam abdampft, wobei es gelatinirt. Von den Sauerstoffsäuren wird das Oxyd aufgelöst und bildet damit mehr oder weniger dunkel gelb gefärbte Salze. Salzsäure löst das Oxyd ebenfalls mit gelber Farbe auf, und die Auflösung wird nicht eher roth, als kurz vor dem vollständigen Eintrocknen; man könnte sagen, bis sie bloß eine Auflösung des Oxyds in Chlorwasserstoffsäure ist.

Wird eines der rothen Salze mit Ammoniak versetzt, so wird es allmälig gelb, und es schlägt sich eine citrongelbe Verbindung von Rhodiumozyd mit Ammoniak nieder. Die gelbe Auflösung gibt, nach dem Verdonsten des Ammoniaks, theils ein lösliches gelbes, theils ein unlösliches, ebenfalls gelbes basisches Sals mit Ammoniak, dessen Zusammensetzung nicht untersucht ist. Versetzt man das rothe Chlorkalium-Doppelsalz mit schweflichter Säure, so schlägt sich nach einigen Tagen ein weißes Salz nieder, ohne dass aber die rothe Farbe der Flüssigkeit ganz verschwindet. Dieses weisse Salz ist ein Doppelsalz von schweselsaurem Kali und schwefelsaurem Rhodiumoxyd. Es ist in Wasser schwerlöslich; etwas leichter und mit gelber Farbe löst es sich in Säuren.

Palladiumchlorur-Doppelsals mit Chlorkalium Palladiumoder Chlorammonium, in Königswasser aufgelöst, und dieses dann zur Trockne abgedunstet, hinterlässt eine zinnoberrothe oder braune Masse, die eine friiher nicht bekannt gewesene Chlorstufe. enthält, nämlich Palladiumchlorid*), Wenn man es in unterscheidbaren Krystallen erhalten kann, so sind diese Octaeder. Es besteht aus KCl-PdCl2. In kaltem Wasser ist es wenig löslich, von warmem wird es zersetzt in sich entwickelndes Chlor und in Chloritraliz. Dieses Salz ist es, welches durch Behandlung mit kanstischem Kali das neue Oxyd gibt. Es wird von Salasäure in geringer Menge und unverändert aufgelöst, und setzt sich beim freiwilligen Verdunsten wieder ab. Ammoniak zersetzt dasselbe mit Aufbrausen, nämlich mit

[&]quot;) A. a. O. pag. 46.

Entwickelung von Stickgas, in Chloritesalz. In Alkohol ist es nicht löslich.

Das Palladiumchlorid konnte ich nicht isolirt erhalten, es bildet sich indessen für sich auf nassem Wege, wenn man Palladium in concentrirtem Königswasser auflöst; denn setzt man zu einer soleben Auflösung etwas Chlorkalium, so erhält man zuerst einen zinnoberrothen Niederschlag von Chlorid-Doppelsalz, und dann einen weit stärke-

ren gelbbraunen vom Chlorur-Doppelsals.

Versetzt man Palladiumchlorur mit Ammoniak oder kaustischem Kali in großem Ueberschuß, so entstehen farblose Auflösungen, die basische Salze enthalten. Wird die Ammoniak-Auflösung zur Trockne verdonstet, und das Salz mit Wasser behandelt, so bleibt ein grünlich gelber pulverförmiger Rückstand, der mit dem Mercurius praecipitatus albus analoge Zusammensetzung hat, er besteht nämlich aus PdCl + NH3. Er entspricht also dem grünen Salze, welches Magnus beim Platin entdeckt hat. Uebrigens erhält man auch ein farbloses krystallisirtes Salz von Ammoniak und Palladiumchlortir, allein seine Zusammensetzung ist nicht bekannt. Aus der Auslösung des letzteren fällt Cyanquecksilber nach einigen Augenblicken eine krystallinische Verbindung, die ein entsprechendes basisches Palladiumcyantir mit Ammoniak zn sein scheint.

Silbersalze.

Wetzlar*) hat eine Untersuchung über die schwarze Substanz angestellt, die sich beim Einwirken des Sonnenlichts auf Chlorsilber bildet. Er hat gezeigt, dass sich dabei Chlor und nicht Sauerstoff und Salzsäure entwickelt, dass die Erschei-

^{&#}x27;) Jahrbuch der Chemie und Physik. 1828. II. 466.

nung also nicht auf einer Reduction zu Metall auf Kosten des Wassers berüht, dessen Wasserstoff mit dem Chlor Salzsäure bilden würde, wie man aus den Versichen von Scheele vermathetes (Dass Wasser hierbei nicht nöthig sei, lässt sich, leicht dadurch beweisen, dass, wenn man Chlorsilber auf einem reinen Uhrglase schmilzty und dasselbe denn mit aufwärts gewandtem Boden in starken Sonnenschein legt, das Chlorsilber auf der dem Glase angewandten Seite ganz stark geschwärzt wird.). Watzlar schliesst aus seinen Versuchen, dass die schwarze Substanz eine. Verbindung von Silber mit weniger Chlor sei, die er Subchloritr nennt, da sie noch keine entsprechende Oxydationsstufe hat; (hierbei kann man erinnern, daß Faraday und Thénard eine niedrigere Oxydationsstufe des Silbers gefunden zu haben glauben, und dass die meisten Sauerstoffsalse des Silbers, ganz so wie das Chlorsilber, vom Lichte geschwärzt werden, dass es also eine ganze, diesem Subchlorür proportionale, Klasse von sowohl Haloïdsalsen als Sauerstoffsalzen geben müsste, wodurch diese Untersuchung ein noch größeres Interesse bekommt und eine ausführlichere Bearbeitung verdient). Nach Wetzlar kann man diese schwarze Verbindung ohne Hülfe des Lichts hervorbringen, wenn man die Chloride von Eisen, Kupser oder Quecksilber auf metallisches Silber wirken lässt, welches sich dabei schwärzt und jene zu Chlorüre reducirt; aber diese Einwirkung ist zu langwierig. und außerdem bildet sich dabei auch gewöhnliches Chlorsilber. Am besten geht es noch, wenn man Blattsilber mit einer verdüngten Auflösung von Eisen - oder Kupferchlorid übergiesst. Es zerfällt fast augenblicklich zu schwarzen Flittern; man

muss dann sogleich die Flüssigkeit abgießen und das Subchlorür auswaschen, weil sich sonst Hornsilber hildet. Von Salpetersäure wird es weder ausgelöst noch zerseizt; Ammoniak aber nimmt daraus Chlorsilber auf und hinterläßt metallisches Silber. Eine Analyse hat VV etslar noch nicht darüber angestellt. Es wäre zu wünschen, dass diese interessante Untersuchung richtig vollendet würde.

Silbersalze mit Ammoniak.

Wetslar*) hat geseigt, dass sich das Silberoxyd in neutralen Ammoniaksalsen, z. B. in salpetersaurem Ammoniak, auflöst. Es: ist wirklich ein sonderbarer Umstand, dass ein Alkali mit Metallsalzen basische Doppelsalze bildet, ohne das Metalloxyd gänslich abzuscheiden. Wetzlur erklärt dies so, dass wenn die Verbindung mit Ammoniak krystallisirt erhalten werden kann, und ohne Ueberschuse von Ammoniak in Wasser löslich ist, sie ein neutrales Salz bildet, worin das Metallsalz Säure ist. Wenn sich aber ein unlösliches Silbersalz in Ammoniak auflöst, so dient dieses bloss als Menstruum, und das Salz scheidet sich beim Abdampsen unverändert ab. Die Erklärung dieses gewiss bemerkenswerthen Verhaltens liegt, nach meiner Meinung, eigentlich in dem von den übrigen Alkalien verschiedenen Verhalten des Ammo-Es ist, wie jene, ein Alkali, wenn es als das Oxyd von Ammonium in Sauerstoffsalzen, oder als Ammonium in Haloïdsalzen repräsentirt werden kann, d. h. wenn in den ersteren ein Doppelatom Ammoniak mit einem Atom Wasser verbunden ist, = NH4, und in den letzteren, wenn das Ammoniak noch ein Atom Wasserstoff aufnimmt,

[&]quot;) A. a. O. II. 102.

=NH4. Dagegen überall, wo es nur mit NH4 repräsentirt werden kann, ist es eine schwache Basis, welche nicht mit den Alkalien gleichgebt, wovon die bekannten wasserfreien Ammoniaksalze Beweise sind, Ammoniak, d. h. NH3, verbindet sich mit vielen wasserfreien Salzen, s. B. mit Chlorcalcium, Chlorsilber, Chlorsinn, von welchen es in trockner Lust abdunstet, ohne mit der Säure die Basis su tauschen, so lange nicht Wasser binzukommt, womit es Ammoniumoxyd vorstellen kann. Gewiss kann man nicht Chlorcalcium, das sich mit Ammoniakgas gesättigt hat, als eine mit einer Basis gesättigte Säure betrachten; offenbar ist das auf trocknem Wege mit Ammoniakgas gesättigte Chlorsilber eine analoge Verbindung, wie die eben genannte, und ferner ist die Verbindung des Chlorsilbers mit Ammoniak analog der Verbindung des letzteren mit anderen Silbersalzen. Hier liegt also der Unterschied darin, dass das Ammoniak in diesen Fällen nur mit AH3 repräsentirt wird, was sich auch selbst bei Gegenwart von Wasser als möglich denken lässt. Sie müssen also immer als Verbindungen des Metallsalzes mit Ammoniak betrachtet werden, was man am besten bei den Haloïdsalzen sieht, z. B. HgCl + NH3, weil darin das vierte Wasserstoff-Doppelatom fehlt, mit welchem das Chlor Chlorammonium gebildet haben würde. Dasselbe finden wir bei den von Mitscherlich d. j. und Soubeiran entdeckten Quecksilberoxydsalzen: Hg2N+NH3, Hg3N+NH3, Hg4N+NH3.

Es ist längst bekannt, dass bei Zersetzung einer Quecksilber-Quecksilberchlorid-Auflösung durch Schweselwas- dung derselserstoffgas zuerst ein weißer Niederschlag entsteht, welcher erst bei Zuleitung von überschüssigem queekeilber. Gas schwarz wird, indem er sich in Schwefelqueck-

silber verwandelt. Ueber die Natur dieses weißen Niederschlags ist man nicht einig gewesen. natürlichste war, denselben für ein Gemenge von Schwefel und Quecksilberchlorur zu halten. Guibourt*) betrachtete denselben als eine Verbindung von Quecksilber mit Chlorschwefel, Chloresulfure de mercure; und da ein ähnlicher Niederschlag auch in salpetersaurem Quecksilberoxyd entsteht, so betrachtete er diesen als ein Oxisulfure de mercure. Taddei **) hatte die weit wahrscheinlichere Meinung, dass der Niederschlag eine chemische Verbindung mit Quecksilberchlorur sei, und suchte diese Meinung durch die Angabe su unterstützen, dass der weise Niederschlag, der durch Fällung von essigsaurem Quecksilberoxyd mit Schweselwasserstoff erhalten wird, ganz und gar in kochend heißem Wasser löslich ist. Dieser Gegenstand ist nun von H. Rose ***) ausgemittelt worden. Er hat gezeigt, dass dieser weisse Niederschlag eine chemische Verbindung von 2 Atomen Schwefelquecksilber mit 1 Atom von einem Oxydsalz, oder bei den Haloïdsalzen mit 1 Atom von der den Oxydsalzen proportionaden Verbindung ist. Nach ihm können diese Verbindungen erhalten werden, wenn frisch gefälltes und noch feuchtes Schwefelquecksilber mit der Auflösung der Salze, womit es sich verbinden soll, übergossen wird; es wird dabei sogleich weiß, indem es das Salz aus der Flüssigkeit aufnimmt.

Rose hat die Verbindungen von Schwefelquecksilber

^{*)} Annales de Chimie et de Physique I. 426.

^{∞)} Jahresber. 1824. 106.

^{***)} Poggendorff's Annalen XIII. 61.

silber mit schwefelsaurem und salpetersaurem Quecksilberoxyd, mit Quecksilberchlorid, Bromid, Jodid und Fluorid untersucht. Sie sind nach folgenden Formeln zusammengesetzt: HgS + 2 HgS und HgCl + 2HgS. Sie sind in Wasser, Schwefelsäure und Salpetersäure unföslich. Sowohl von den kaustischen als kohlensauren Alkalien werden sie zersetzt, indem diese die Säure ausziehen. Der Rückstand verdient eine speciellere Untersuchung, als Rose darauf verwendet hat. Er scheint eine chemische Verbindung von Hg + 2 HgS zu sein, analog der entsprechenden, schon bekannten beim Antimon.

Löwig*) hat das Verhalten des Quecksilber- Quecksilberbromids näher untersucht. Vom Sonnenlichte wird seine Auflösung zu Bromur reducirt. Ammoniak schlägt daraus eine, dem Mercurius praecipitatus albus analoge, Verbindung nieder. Mit Quecksilberoxyd gekocht, wird es basisch, und setzt beim Erkalten ein citrongelbes, körniges Krystallpulver nieder, welches in Alkohol leichtlöslich ist. Auch vermittelst kaustischen Kali's oder Natrons wird diese Verbindung hervorgebracht, und dabei sogleich gefällt. Wird Quecksilberoxyd mit Brom und Wasser behandelt, so entsteht Bromid und bromsaures Oxyd. Nach dem Abdampfen lässt sich das Bromid mit Alkohol ausziehen, und so das bromsaure Salz rein erhalten.

Gay-Lussac **) hat gezeigt, dass die schwarze Kohlensaures Substanz, die beim Kochen von kohlensaurem Kupseroxyd mit Wasser entsteht, und die man, nach Golin und Taillefert, allgemein für wasser-

bromid.

[&]quot;) A. a. O. XIV. 485.

^{**)} Annales de Chimie et de Physique. XXXVII. 385. Berzelius Jahres-Bericht, IX.

freies Salz hielt, nichts anderes als Kupferoxyd ist, welches nicht mehr mit Säuren aufbraust, sobald man lange genug gekocht hat. VVenn Gay-Lussac bei dieser Gelegenheit hinzufügt, dass der beim Kochen von essigsaurem Kupferoxyd entstehende braune Niederschlag ebenfalls nichts anderes, als Kupferoxyd sei, so ist ihm vermuthlich die von mir darüber angestellte Untersuchung*) unbekannt gewesen.

Kohlensaures Bleioxyd.

Nach Versuchen von VV etzlar gibt es ein in VV asser einigermaßen auflösliches kohlensaures Bleioxyd **). Läßt man Blei sich in reinem VV asser oxydiren und leitet Kohlensäure in die Flüssigkeit, bis sie damit gesättigt ist, so bekommt man eine kleine Menge kohlensaures Bleioxyd darin aufgelöst.

Pfaff.***) gibt an, dass nach seinen Versuchen unser gewöhnliches Bleiweis ein basisch kohlensaures Bleioxyd sei, welches aus 91 Bleioxyd und 9 Kohlensäure bestehe. Ich wage zwar nicht, dieser Angabe bestimmt zu widersprechen, glaube aber, dass dieser Punkt noch einer weiteren Untersuchung bedarf, bevor er als entschieden so anzunehmen ist. Die Veranlassung zu jener Untersuchung war, dass ein Apotheker mit gefälltem kohlensauren Bleioxyd und Oel kein Pslaster erhalten konnte, was dagegen mit gewöhnlichem Bleiweis gelang.

Schwefelsaures Manganoxydul.

Pfaff+) führt ferner an, dass es zwei krystallisirte Salze von schwefelsaurem Manganoxydul gäbe. Das eine krystallisirt in vollkommen wei-

^{*)} K. Vet. Acad. Handl. 1823. p. 244.

^{**)} Jahrbuch der Chemie und Physik. 1828. III. 328.

^{•••)} A. a. O. II. 119. †) A. a. O. pag. 121.

ssen, durchsichtigen, vierseitigen, an den Enden schief abgestumpften Prismen; das andere in rosenfarbenen, mehr rhomboïdalen Krystallen. Das erstere besteht, nach Pfaff's Analyse, aus Mn2S +3H, und das letztere aus MnS+7H. habe vergebens versucht, das erstere dieser Salze durch Kochen des neutralen mit frisch reducirtem Manganoxydul hervorzubringen; die durchgelausene Flüssigkeit setzte, in Bertihrung mit der Lust, etwas Oxydhydrat ab, und dann schoss das gewöhnliche Salz an, welches, nach Mitscherlich's Analyse, 4 At. Wasser, enthält. Das von Pfaff untersuchte hat den Wassergehalt des krystallisirten Eisenvitriols.

Marx*) hat die Krystallform vom schwesel- Schweselsauren Ceroxydul beschrieben. Die Grundform ist eine ungleichschenklige, vierseitige Pyramide. Er bereitet dieses Salz so, dass er den zuvor geglühten und gepulverten Cerit mit Schwefelsäure kocht, die Auflösung eintrocknet, und das Salz stark glüht, worauf Wasser nur schwefelsaures Ceroxydul auflöst, welches in blass amethystrothen Krystallen anschießt, zugleich aber mit weißen, seidenglänzenden Fasern (Gyps?) und blumenkohlartigen Auswüchsen, die eine eigene Zusammensetzung zu haben schienen.

Mitscherlich **) hat eine ganz interessante Chemische Methode zur Zersetzung kieselhaltiger Mineralien Kieselhaltige angegeben. Sie gründet sich darauf, dass ein Ge- Mineralien. menge von 5 Th. kohlensaurem Kali und 4 Th. kohlensaurem Natron weit leichter schmilzt, als ein jedes der Salze für sich. Man wendet daher ein

saures Ceroxydul

^{°)} A. a. O. I. 481.

^{°)} Poggendorff's Amalon XIV. 189.

solches Gemische an, welches wegen seiner leichteren Schmelzbarkeit leichter einwirkt, und statt eines Kohlenseuers nur die Hitze einer Spirituslampe braucht. Es lassen sich-bequem über 15 Gr. des Gemisches über der Spirituslampe schmelzen, und streut man kleine Mengen von Sand hinein, so löst sich dieser sogleich mit Aufbrausen auf, wie wenn man Säure in ein kohlensaures Alkali gielst.

Ouantitative Bestimmung

Bekanntlich ist es bei Analysen borsäurehaltider Borsaure, ger Substanzen sehr schwierig, mit einiger Genauigkeit die Quantität dieser Säure zu bestimmen. Du Menil*) hat hierzu eine, wie es scheint, zweckmässige Methode vorgeschlagen, die darin besteht, dass man die Auflösung des Minerals in Salpetersäure, nachdem man die etwa vorhandene Kieselerde nach dem Abdampfen abgeschieden hat, neutral macht und salpetersaures Silberoxyd zumischt, welches die Borsäure niederschlägt; da aber das niederfallende Salz basisch ist, so muss salpetersaures Silber im Ueberschuss zugesetzt und die Flüssigkeit zur Trockne verdunstet werden. Beim Auflösen der Masse bleibt dann das borsaure Silberoxyd zurück, welches nach Du Menil's Analyse Åg³Bo² ist. Da es in freier Salpetersäure löslich ist, so gibt dies ein Mittel ab, darin einen möglichen Gehalt von Chlorsilber zu entdecken.

Trennungsart der das Platin begleiten-

Im Vorhergehenden habe ich angegeben, wie man das Platin vom Iridium trennt. Vom Rhoden Meulle. dium, besonders von einem geringen Gehalte desselben, trennt man es bei giner Analyse **) am besten so; dass man das reducirte Metall in einem

^{*)} Jahrbuch der Chemie und Physik. 1828. II. 364.

^{**)} K. Vet. Acad. Handl. 1828. 103.

bedeckten Platintiegel bei gelinder Glühhitze mit saurem schwefelsauren Kali schmilzt, welches allmälig das Rhodium oxydirt und auflöst. Dieses Verfahren muß mit neuen Portionen von saurem Salz wiederholt werden, so lange als sich noch das Salz beim Schmelzen färbt. Das rhodiumhaltige Salz vermischt man mit überschüssigem kohlensauren Kali, dampst zur Trockne ab und glüht, worauf beim Auflösen des Palzes in Wasser das Rhodiumoxyd zurückbleibt. Eben so befreit man auch das Iridium vom Rhodium.

Der hartnäckigste Begleiter des Palladiums ist das Kupfer, und Cyanquecksilber, welches sonst das Palladium von allen anderen, zugleich aufgelösten Metallen trennt, schlägt ein kupferhaltiges Cyanpalladium nieder. Um die letzte Spur von Kupfer abzuscheiden, löst man das kupferhaltige Metall in Königswasser auf, setzt Chlorkalium zu und dampft ab. Man erhält so die Chloride beider Metalle mit Chlorkalium zu Doppelsalzen verbunden. Alkohol zieht das Kupfersalz aus und läst das Palladiumsalz zurück. Eine Spur von Palladium folgt dem Kupfer, ist aber in den meisten Fällen zu vernachlässigen. Uebrigens läst es sich durch Cyanquecksilber entdecken und abscheiden.

Eisen läst sich auf keine andere Weise vollständig von kleinen Mengen dieser Metalle scheiden, als durch Glühen des gefällten Oxydes, Reduction mit Wasserstoffgas und Auskochen des Eisens mit Salzsäure, worauf die edlen Metalle zurückbleiben.

Mineralogie.

Spec. Gewicht als dider Mineralogie.

Das specifische Gewicht ist in der Mineralogie ein sehr wesentliches Kennzeichen, da es in den Character in Mineralien, bei anal n äusseren Verhältnissen, die Gegenwart und Einmischung von Bestandtheilen mit höherem specifischen Gewicht entdeckt. Es gehört daher mit zu den sogenannten äußeren Characteren bei Bestimmung der Species; es muss aber natürlicherweise von großem Interesse sein, bestimmt zu wissen, welche andere Ursachen, auser der Einmischung schwererer Bestandtheile, noch auf das specifische Gewicht Einfluss haben können. Eine Untersuchung hierüber ist von Beudant*) angestellt worden, wovon ich das allgemeine interessante Resultat schon im Anfange dieses Berichtes angeführt habe, und auf das ich also verweise, während ich hier noch die Resultate der mittleren Gewichte angehen will, die er für verschiedene Mineralien aus seinen Versuchen gezogen hat:

Rhomboëdrischer Kalkspath	•	2,7231
Arragonitischer kohlensaurer Kalk	•	2,9466
Malachit	•	3,5904
Kohlensaures Bleioxyd		
Gyps	•	2,3316
Schweselsaure Strontianerde		
Bleiglanz	•	7,7592
Quarz		
		-

^{*)} Annales de Chimie et de Physique XXXVIII. 398.

Del Rio hat zwei neue, bei Culebras in Mexico Neue Minevorkommende Selen-Mineralien beschrieben*). Sie finden sich, in Begleitung von gediegenem Quecksilber, im Bergwerksdistrikt El Doctor in Kalkstein, der auf rothen Sandstein gelagert ist. Das eine, ist rothbraun, und das andere grauschwarz; keines von beiden ist krystallisirt. Nach einer von Del Rio angestellten Untersuchung besteht das grauschwarze in 94 Theilen, aus 49 Selen, 24 Zink, 19 Quecksilber, 1,5 Schwefel. Er berechnet seine Zusammensetzung nach älteren Atomgewichten zu ZnSe4 + HgS, (das richtig gerechnete Atomverhälinis gibt 4Zn, 1 Hg und 7Sc, wenn man den Schweselgehalt zum Selengehalt legt, was' die Formel 2Zn2.Se3+HgSe geben würde). Das rothbraune Mineral, dessen procentische Zusammensetzung nicht angegeben ist, soll eine gleiche Zusammensetzung, nur mit doppelt so viel Selen im Selenquecksilber, haben.

Kersten hat ein Selenquecksilber untersucht, Selenqueckwelches aus Mexico herstammt, dessen näherer Fundort aber nicht angegeben war **). Es sitzt in einer Gangmasse aus Kalkspath und Quarz, welche gediegenes Quecksilber und Schwesel führt. Es ist dem Fahlerz ähnlich, hat Metallglanz und eine dunkel stahlgraue Farbe. Es lässt sich gänzlich verstüchtigen, und besteht, nach der qualitativen Untersuchung von Kersten, aus Schwefelquecksilber, verbunden mit Selenquecksilber. Kersten theilt bei dieser Gelegenheit einige lesenswerthe Bemerkungen über Reactionsproben auf Selen vor'm Löthrohr mit,

silber.

Selenzink.

^{*)} Jahrb. der Chemie und Physik. 1828. III. 226.

[&]quot;) Kastmer's Archiv XIV. 127.

Tiemann hat in einer verlassenen Grube auf dem nördlichen Harz ein stüchtiges Selenmineral gefunden, welches er für gediegen Selen hielt. Nach Marx ist es aber Selenguecksilber*).

Selensilber.

vorkommenden Selenblei freies Selensilber gesunden **). Es bildet sowohl in der Matrix als im Selenblei kleine, liniendicke Gänge. Es sieht wie Selenblei aus, ist jedoch etwas dunkler, und läst sich davon durch sein Verhalten vor'm Löthrohr unterscheiden, indem es mit Natron und Borax nach dem Erkalten metallglänzend bleibende Silberkugeln gibt. Es hat 3 deutliche, rechtwinkelige Blätterdurchgänge. Es ist fast wie Glaserz so geschmeidig, und hat 8,0 spec. Gewicht. Es besteht, nach Rose's Analyse, aus AgSe, verunreinigt von einigen Procent PbSe. (Vergl. übrigens Jahresber. 1827, pag. 213.)

Silberphyllinglans.

Unter dem Namen Silberphyllinglanz hat Breithaupt ***) ein Mineral angesührt, welches mit Bleiglanz in Gängen im Gneus bei Deutsch-Pilsen oder Börsön in Ungarn vorkommt. Man hielt es für Molybdänsilber. Es bildet blättrige Massen von dunkelbleigrauer Farbe und Metallglanz; in dünnen Blättern ist es biegsam, und sein spec. Gewicht ist 5,895. Nach seinem Verhalten vorm Löthrohr hält es Breithaupt für Selensilber mit Selenmolybdän.

Herderit.

Unter dem Namen Herderit hat Haidinger ein Fossil krystallographisch und mineralogisch beschrieben, welches mit Flusspath in den Zinn-

^{*)} Jahrb. der Ch. u. Ph. 1898. III. 223.

^{**)} Poggendorff's Annalen XIV. 471.

^{`***)} Jahrb. der Ch. u. Ph. 1828. I. 178.

gruben von Ehrenfriedersdorf in Sachsen, aber nur sehr selten vorkommt *). Es hat mit dem grünen Apatit aus dem Zillerthal große Aehnlichkeit. Seine Grundsorm ist eine ungleichschenklige, vierseitige Pyramide. Es ist durchsichtig und von gelber oder grünlichweißer Farbe, spröde, hat Glasglanz und 2,985 specifisches Gewicht. Ueber seine Zusammensetzung ist nichts bekannt. Sein Name ist dem Oberberghauptmann zu Freyberg, Baron Herder, zu Ehren gewählt worden.

Haidinger hat ferner unter dem Namen Eri-Erinit.

nit ein Mineral von Limerick in Irland beschrieben **). Es ist smaragdgrün, undeutlich krystallisirt, und besteht meist ans über einander liegenden concentrischen Schalen. Nach einer Analyse von Turner besteht es ans Arseniksäure 33,78, Kupferoxyd 59,44, Thonerde 1,77, VVasser 5,01. Diese Verhältnisse nähern sich sehr der Formel Cu⁴ As + 2H, wenn man den Thonerdegehalt für zufällig annimmt.

Unter dem Namen Couzeranit hat Char-Gousermit. pentier ein Mineral beschrieben, welches ziemlich allgemein im Uebergangskalk um Couzeran in den Pyrenäen vorkommt. Dasselbe Mineral ist später noch weiter von Dufres noy untersucht worden ***). Seine Form ist ein schiefes, rhomboïdales Prisma, mit Längestreifung, blättrigem Längebruch und muschligem, etwas unebenem Queerbruch. Seine Farbe ist schwarz. Es hat Glasglanz, ritzt Glas, aber nicht Quarz. Specifisches Gew. 2,69. Vorm Löthrohr schmilzt es; in

[&]quot;) Poggendorff's Annalen XIII. 502.

^{**)} Philosophical Magazin N. S. IV. 154.

^{**)} Annales de Chimie et de Physique XXXVIII. 280.

Sturen ist es unlöslich. Nach der Analyse besteht es aus Kieselerde 52,85, Thonerde 24,25, Kalkerde 12,04, Talkerde 1,46, Kali 5,63, Natron 3,75 (Verlust 0,02). Die wahrscheinlichste Vorstellung von der Zusammensetzung dieses Minerals läßt sich durch folgende Formel ausdrücken:

$${C \atop Mg} S^3 + 2AS {Nech \atop Dufresnoy} K \atop N \} S^2 + 2 {C \atop Mg} S^3 + 6AS,$$
ist sie

was gewiss mehr mit den erhaltenen Zahlen tibereinstimmt; allein es ist der Natur eines zusammenkrystallishten Doppelsalzes wenig gemäs, die
Silicate der Alkalien und der alkalischen Erden
auf ungleichen Sättigungsstusen anzunehmen. Die
schwarze Farbe leitet er von Kohle ab, wovon
auch der Kalkstein schwarz ist. Er hat das Mineral grau und grünlich in grauem Kalkstein gesehen.

Pectolith.

Pectolith hat v. Kobell ein zeolithartiges Mineral genannt, welches bei Monte Baldo im stidlichen Tyrol, und bei Montzoni im Fassathal mit Mcsotyp vorkommt*), und dem Mesolith so ähnlich ist, dass es sich wohl nur schwierig anders, als durch die Analyse davon unterscheiden läst. Auf der Oberstäche sieht es verwittert aus, im Innern hat es Perlmutterglans. Spec. Gewicht 2,69. Nach seiner Analyse besteht es aus Kieselerde 51,3, Kalkerde 33,77, Natron 8,26, Kali 1,57, Wasser 3,89, Thonerde mit etwas Eisenoxyd 0,9 (Verlust 0,31). Nach dieser Zusammensetzung ist das Mineral $\stackrel{N}{K}$ $S^3 + 4CS^2 + Aq$. Eigentlich

^{*)} Kastner's Archiv. XIII., 385. XIV. 341.

enshält es 14 Aq. Aber bei Körpern mit einer Textur, wie dieses Mineral hat, kann man immer einen kleinen Ueberschuss von Wasser erwarten, welches hygroscopisches war. Durch einen Rechnungsfehler hat von Kobell für dieses Mineral sehr susammengesetzte Formeln gegeben, die ich nicht weiter anführe. Bei einem Löthrohrversuch, den ich mit dem Pectolith von Montzoni anzustellen Gelegenheit hatte, gab er starke Reaction auf Flussäure, weshalb ich glaube, dass die hier für Thonerde angegebene Substanz, wie beim Apophyllit, eigentlich aufgelöster und wieder gefällter Flusspath war.

v. Kobell hat unter dem Namen Okenit Okenit. noch ein anderes neues Mineral von Grönland (Disko-Island und Kudlisat bei Waygat) beschrieben, welches ebenfalls zur Klasse der Zeolithe gehört *). Es kommt im Mandelstein vor, ist weiß, faserig oder vielmehr feinstrahlig, und seine Härte steht ungefähr zwischen der des Feldspaths und Flusspaths. Spec. Gew. 2,28. Vor'm Löthrohr schmilst es unter Aufblähen. Im Glaskolben gibt es Wasser, mit Spuren von Ammoniak. Säuren wird es sersetzt und gelatinirt damit. Es . besteht, nach v. Kobell's Analyse, aus Kieselerde 56,99, Kalkerde 26,35, Wasser 16,65, was

liche und ganz merkwürdige Zusammensetzung. Karphosiderit hat Breithaupt ein aus Karphosi-Grönland stammendes Mineral genannt **), wel-

mit der Formel CS+ + 2Aq, oder vielleicht richti-

ger CS3 Aq + S Aq übereinstimmt, da S4 ein ganz

ungewöhnliches Verhältniss ist. - Diese beiden

letzteren Mineralien haben also eine eigenthüm-

[&]quot;) A. a. O. XIV. 333.

[&]quot;) Jahrb. der Ch. u. Ph. 1827, II. 314.

ches nicht krystallisirt ist, sondern erdige, rostgelbe, nierenförmige Zusammenhäufungen bildet,
von 2,5 spec. Gew. Nach Harkort's Löthrohrproben ist es wasserhaltiges, basisch phosphorsaures Eisenoxyd.

Tautolith.

Unter dem Namen Tautolith bat derselbe Mineraloge ein anderes Mineral beschrieben, welches in der Lava vom Laacher See vorkommt*). Es ist schwarz, eingesprengt, zuweilen in kleinen Krystallen, hat grauen Strich, matten Glasglanz, ist spröde und von 3,865 spec. Gew. Nach Harkort's Untersuchung vorm Löthrohr soll es ein, vom Olivin bestimmt verschiedenes; Eisenoxydulsilicat mit Talkerdesilicat sein, in welchem die Kieselerde und die Basen gleich viel Sauerstoff enthalten.

Bekannte Mineralien. Manganerze.

Eine der schönsten Arbeiten, deren sich die Mineralogie im verslossenen Jahre zu ersreuen hatte, ist die von Haidinger und Turner gemeinschaftlich unternommene Untersuchung der Braunsteinarten, worin die Arbeit des eigentlichen Mineralogen und des Chemikers gleich meisterhaft durchgeführt, und wodurch dieses vorher so dunkel gewesene Feld der Mineralogie völlig aufgeklärt worden ist **). Nach 'dieser Arbeit zerfällt das Braunsteingeschlecht in solgende Arten:

Manganit

1) Manganit, das Manganoxyd-Hydrat, = MnH, von Arfvedson entdeckt und zuerst analystrt, mit dessen Untersuchung die von Turner vollkommen übereinstimmt.

Hausmannit.

2) Hausmannit (Schwarz Manganerz, Leon-

[&]quot;) A. a. O. pag. 321.

^{**)} Edinb. Journ. of Science. IX. 349. Poggend. Annalen XIV. 197.

- hard), von llefeld, llmenau u. a. O., ist Manganoxyd-Oxydul, = Mn + Mn. Turner's Analyse gab Oxyd-Oxydul 98,09, Sauerstoff 0,215, Wasser 0,435, Baryt 0,111, Kieselerde 0,337.
- 3) Braunit ist das Oxyd = Mn. Kommt zu Braunit. St. Marcel in Piemont vor, und ist bei Leimbach im Mansfeldschen gefunden worden. Turner's Analyse gab Oxydul 86,94, Sauerstoff 9,851, VVasser 0,949, Baryt 2,620, Spur von Kieselerde. Es ist dem Kammerrath Braun in Gotha zu Ehren benannt worden.
- 4) Pyrolusit, gewöhnlicher Braunstein, das Pyrolusit. Superoxyd, Mn; sein Name von πυο, Feuer, und λυω, ich wasche, weil er gebraucht wird, um dem Glase die Eisenfarbe zu benehmen.
- 5) Psilomelan, schwarzer Glaskopf, der Name Psilomelan. von ψιλος, nackt oder glatt, und μελας, schwarz. Eine stalaktitische Art, die Superoxyd und eine Verbindung von Oxyd mit Baryterde enthält; wahrscheinlich ein wasserhaltiges Gemenge von Ba-Han mit Superoxyd. Gab Oxyd-Oxydul 69,795, Sauerstoff 7,364, Baryt 19,365, Kieselerde 0,260, Wasser 6,216. Auch der bekannte Braunstein von Romanèche gehört hierher. Turn'er fand darin Oxyd-Oxydul 70,967, Sauerstoff 7,260, Baryt 16,690, Kieselerde 0,953, Wasser 4,130.

Wackenroder*) hat ein aus mehreren Oxy-Wad. den bestehendes erdiges Gemenge, einen Mulm, analysirt, der vom Wilden-Schapbach in Bayern berstammt. Er besteht aus Manganoxyd 32,73, Bleisuperoxyd 12,33, Bleioxyd 8,00, Eisenoxyd 9,33, Kupferoxyd 4,00, Ceroxyd 0,33, Kieselerde 0,13,

[&]quot; Kastner's Archiv XIV. 257. XIII. 302.

Quarskörnern 2,60, Wasser 31,33 (Ueberschuß 0,78). Sowohl das Bleisuperoxyd als das Cerexyd sind ungewöhnliche Bestandtheile.

Chlor im Branastein

Vor einiger Zeit wurde von Mac Mullen angegeben, dass man aus allem Braunstein, wenn er mit Schweselsäure behandelt werde, Chlor erhalte, was nachher von Phillips bestritten wurde. Dies ist nun wieder zur Sprache gebracht worden Johnston*) hat gezeigt, dass dies nicht allein mit natürlichem Braunstein statt sinde, sondern auch mit dem durch Glühen von künstlich dargestelltem kohlensauren Manganoxydul erhaltenen Oxyd-Oxydul. Kane **) hat darauf gezeigt, dass dies von einem geringen Gehalt von Salzsäure in der englischen Schweselsäure verursacht werde, der 0,03 bis 0,14 Procent ihres Gewichts betrage, und von einem Kochsalzgehalt in dem bei der Gewinnung der Säure angewendeten Salpeter herrühre.

Arsenikeisen.

In Bedfort County, in Pensylvanien, hat man ein natürliches Arsenikeisen gefunden ***), das wenigstens in solchem Grade krystallisirt zu sein schien, dass man seine Form, als zum rhombischen Prisma gehörend, bestimmen konnte. Sein spec. Gewicht war 7,337. Nach einer Analyse von Shepard besteht es aus Eisen 97,05, Arsenik 1,51, Graphit 0,40 (Verlust 1).

Strahlkies.

Bekanntlich hat Ha üy den sogenannten Strablkies aus krystallographischem Gründen zu einer eigenen Species gemacht, obgleich es sich durch die chemische Analyse ergab, dass er mit dem cobischen und octaödrischen Schweselkies gleiche Za-

[&]quot;) The quarterly Journ. of Science N. S. III. 154.

^{••)} A. a. O. pag. 286.

^{***)} A. a. O. IV. 231,

sammensetzung hatte. Köhler*) hat nun zu zeigen gesucht, dass sich seine Krystallform sehr wohl auf das reguläre System zurückführen lässt, und Rose **) hat hiersu noch einige auffallendere Beispiele geliefert ***). Bei Untersuchung des spec. Gewichts der ungleich krystallisirten Schweselkiese, fand Köhler das des strabligen 4,826 bis 4,837, des octaëdrischen von 4,8446 bis 4,9074, und des cubischen 4,9188. Der strahlige Schwefelkies verwittert und serfällt. Köhler fügt hinzu: "Bekannt ist die Erklärung, die Berzelius von dieser Erscheinung gibt. Durch die chemische Analyse sind indessen in den unverwitterten Massen keine erheblichen Verschiedenheiten zu entdecken, Einige, mit verschiedenen Varietäten des Allmeroder Schwefelkieses angestellte Analysen, überzeugten mich, dass er dieselbe Zusammensetzung, wie der Binarkies habe." Was meine Erklärung betrifft, so erlaube ich mir, Folgendes binsususetzen: Hatty hatte die Ueberzeugung, dass der Strahlkies eine andere Zusammensetzung habe, wie der cubische, und hatte mir von jenem Proben zur Analyse mitgetheilt. Diese Analyse, die ich mit jener Erklärung bekannt machte, zeigte, daß kein Unterschied in der Zusammensetzung zu entdecken sei, der berechtigte, den Strahlkies für eine eigene Species zu halten. Allein, als ich eine Portion davon verwittern liefs, so seigte es sich, dass diese darin bestand, dass sich eine kleine Menge schweselsaures Eisenoxydul bildete, welche die übrige krystallisirte Masse serbröckelte. Bei Auflösung des Salzes in Wasser ließ sich keine

[&]quot;) Poggend. Ann. XIV. 91. ") A. a O. pag. 97.

Hierunter ist jedoch nicht der Speer- und Kammkies zu verstehen.

Spur vou freigewordenem Schwesel wegschlämmen, wodurch es also den Anschein hatte, als enthielte der verwitternde Schwefelkies Pankte von FeS, die sich in Salz verwandelten und die tibrige, durchaus nicht verwitternde Masse zerbrächen. Wenn man die kleine Menge, die sich in Vitriel verwandelt, mit der vergleicht, die sich nicht verändert, so glaube ich nicht, dass das Resultat der Analyse den Grad von Schärfe bekommen kans, dass es als Gegenbeweis dienen kann. Ich habe seitdem ein auffallendes Beispiel von der Richtigkeit dieser Erklärung gehabt. Ich erbitzte koblensaures Eisenoxydul gelinde in einem Strom von Schweselwasserstoffgas; dabei bildete sich zuerst FeS, und nachher FeS2. Als der Versuch unterbrochen wurde, ehe noch alles in Fe S2 verwandelt war, wurde ein Schweselkies erhalten, der nach wenigen Tagen in allen Richtungen zersprungen und in eine wollige, zehnmal voluminösere Masse von Vitriol verwandelt war. Fe2S3, aus Eisenoxyd bereitet, hat dagegen diese Eigenschaft nicht. Es scheint also höchst wahrscheinlich zu sein, dass die Verwitterung ihren Grund in einem electrisch-chemischen Einfluss des electronegativen FeS2 auf FeS habe, welches letztere hier und da in kleinen Punkten eingesprengt ist.

Arsenikglans.

baum bei Marienberg untersucht. Er fand ihn aus 96,785 Arsenik und 3,001 VVlsmuth ansammengesetzt (Verlust 0,214). Kersten bemerkt dabei, dass ich dieses Minefal wahrscheinlich deshalb für das schwarze Schweselarsenik (As12S) gehalten habe, weil es gerade dieselbe Quantität

[&]quot;) Jahrh. der Ch. u. Ph. 1828. II. 378.

von Arsenik, wie dieses, enthält. In der neuen Auflage der "Anwendung des Löthrohrs etc." (Nürnb. 1828, pag. 144.) habe ich meine Löthrohrversuche mit einem Mineral beschrieben, das ich unter diesem Namen, und als von demselben Fundort stammend, von Breithaupt erhalten hatte. Es sitzt auf gediegenem Arsenik in größeren und kleineren Parthien, hat eine bleigraue Farbe und metallischen Glanz, geringen Zusammenhang und lässt sich leicht ablösen. Auf Veranlassung der Analyse von Kersten, die mit aller Zuverlässigkeit ausgeführt zu sein scheint, habe ich meine früheren Löthrohrproben wiederholt und durchaus dasselbe Resultat erhalten. Das Mineral gibt zuerst ein gelbes Suhlimat von Schwefelarsenik, und sublimirt sich dann ohne den geringsten Rückstand. Mit fenchtem kohlensauren Natron gemengt, und bis zur Verjagung des Arseniks erhitzt, erhält man ersteres bepatisch und das Silber schwärzend. Auch Kersten gibt an, dass sich bei der ersten Einwirkung der Hitze ein gelblich weisser Körper sublimire; allein da sein Arsenikglanz nach der Auflösung in Königswasser mit Chlorbaryum keinen schwefelsauren Baryt gab, so hat es den Anschein, als gebe es zwei verschiedene schuppige Substanzen, die unter dem Namen Arsenikglanz mit einander verwechselt werden.

Der Nickelglanz, welcher bis jetzt nur bei Loos Nickelglanz in Helsingland vorkam, ist von Zinken auch auf spiessglanzdem Harz bei Harzgerode, wiewohl nur auf den Halden einer schon längst auflässigen Grube, gefunden worden *).

[&]quot;) Poggendorff's Annalen XIII. 165.

Nach Gustav Rose *) hat er ganz die Form des Kobaltglanzes, mit dem er auch gleich zusammengesetzt ist. Rose hat es bei dieser Gelegenheit sehr wahrscheinlich gemacht, dass Ullmann's Nickelspielsglanzerz, welches aus Nickel, Arsenik, Antimon und Schwesel besteht, ein Nickelglanzsei, in dem ein bedeutender Theil des Arseniks durch Antimon substituirt ist, so wie wir gesehen haben, dass Arsenik letzteres im Rothgüldigerz und Sprödglaserz ersetzt.

Platinerz.

Vorhereitungen erwähnt, die ich vorläusig zu einer quantitativen Untersuchung der Uralschen Platinerze angestellt hatte, die nun wirklich ausgesührt ist **). Meine Resultate will ich mit denen zusammenstellen, die von Osann ***) über denselben Gegenstand bekannt gemacht worden sind. Zu den mit den Uralschen Erzen angestellten Analysen habe ich noch die von einem Platinerz von Barbacoas in Antioquia in Süd-Amerika gestigt, zu welcher jedoch nur größere Stücke angewendet wurden.

•	Nis	chne-Ta	gilsk.	Gorobla-			
	Magne- tisch.	Nicht magnet.	Ósann.	godati	Barbacoas.		
Platin	73,58	78,94	83,07	86,50	-	84,30	
Iridium	2,35	4,97	1,91	-		1,46	
Rhodium	1,15	0,86	0,59	1,13		3,46	
Palladium	0,30	0,28	0,26	1,10		1,06	
Eisen	12,98	11,04	10,79	8,32		5,31	
Kupfer	5,20	0,70	1,30	0,45		0,74	
Ungelöst	2,30	1,96	1,80	1,40	Osminu	1,03	
	97,86	98,75	99,72	98,92	Quara	0,60	
	<i>81</i> ,00	20,10	00,14	00 ₁ 02	Kalk	0,12	
•					•	98,08	

^{*)} A. a. O. p. 167. *) K. Vet. Acad. Handl. 1828. p. 103. ***) Poggendorff's Annalen XIII. 283.

Im Laufe von 1828 hat man bei Nischne-Tagilsk mehrere größere Platinklumpen gesunden. Das größte Stück Platin, welches man anfangs kannte, war das von v. Humboldt aus Amerika mitgebrachte, welches 1080,6 Gran wiegt. Das größte von den bei Nischne-Tagilsk gesundenen Stücken wog 14 Kilogramm, und außer diesem wurden noch 55 andere gesunden, von denen noch das kleinste mehr wog, als das von v. Humboldt mitgebrachte.

Der Fergusonit, von Kikertaursak am Cap Fa-Fergusonit. rewell auf Grönland, ist von Hartwall untersucht worden*). Nach dieser Analyse besteht er aus Tantalsäure, 47,75, Yttererde 41,91, Ceroxydul 4,68, Zirkonerde 3,02, Zinnoxyd 1,00, Uranoxyd 0,95, Eisenoxyd 1,34 (Verlust 0,35). Man hatte ihn also mit Recht zum Yttrotantal gezählt, da er dessen Zusammensetzung hat, mit dem Unterschiede, dass im Fergusonit-die Basen doppelt so viel Tantalsäure, als im Yttrotantal ausnehmen, und dass hier Ceroxydul und Zirkonerde statt Kalkerde vorhanden sind. Hartwall gibt dasür die

Formel $=\frac{\dot{Y}^3}{\dot{C}e^3}$ Ta, gemengt mit ZrTa.

Das Mineral, welches Menge von Mias im Acschynit. Ural mitgebracht, und dessen Verhalten vor'm Löthrohr ich in der "Anwendung des Löthrohrs," pag. 216., angeführt habe, ist in meinem Laboratorium von Hartwall analysirt worden. Es besteht aus Titansäure 56, Zirkonerde 20, Ceroxyd 15, Kalkerde 3,8, Eisenoxyd 2,6, Zinnoxyd 0,5. Das Nähere dieser Analyse hielt Hartwall nicht der Anfthrung werth, da sie keine völlige quan-

^{&#}x27;') K. Vet. Acad. Handl. 1828. p. 167.

titative Gewisheit hat, aus dem Grunde, weil wir noch kein Mittel kennen, Titansäure und Zirconerde mit Sicherheit quantitativ von einander zu trennen. In Beziehung auf diesen Umstand, möchte ich für dieses Mineral den Namen Aeschynit vorschlagen, vom griechischen ἀισχύνω.

Phosphorsaures Kupfer. v. Kobell*) hat darauf aufmerksam gemacht, dass ein kupferhaltiges Mineral von Ehl am Rhein, welches Haüy unter dem Namen Cuivre hydraté globuliforme aufgeführt hat, phosphorsaures Kupferoxyd ist. Bergemann **) hat dasselbe analysirt, und es in der Zusammensetzung mit dem von Rheinbreitbach (nicht, wie unrichtig angegeben ist, von Ehrenbreitstein), dessen Formel, nach Arfvedson's Analyse (Jahresbericht 1825, pag. 143.), 2 Cu⁵P + 5 H ist, übereinstimmend gefunden. Er hat gezeigt, dass das Mineral von Rheinbreitbach zuweilen so viel Decrepitationswasser enthält, dass es z. B. die weniger richtige Menge des VVassergehaltes bei Lynn's Analyse veranlasste (Jahresb. 1823, pag. 105).

Brochantit.

Magnus***) hat den Brochantit (Jahresb. 1826, pag. 195.) analysirt; er fand, dass er Cu³S + 3H, oder gewöhnliches wasserhaltiges, basisches schwefelsaures Kupferoxyd, mit zufälligen und veränderlichen Einmengungen von Bleioxyd und Zinnoxyd, ist. Das Zinnoxyd ist darin in dem, für Mineralkörper ungewöhnlichen Zustande, mit dem ganzen Minerale, selbst von schwachen Säuren, wie Essigsäure, aufgelöst zu werden.

^{*)} Kastner's Archiv XIII. 393.

^{••)} Jahrbuch der Chemie und Physik 1828. III. 305.

^{***)} Poggendorff's Annalen XIV. 141.

Während seines längeren Ausenshaltes in der Dioptas. Nähe des Kirkisenlandes hatte Hels Gelegenheit, hinreichend viel Dioptas zu einer Analyse zu sammeln; nach derselben besteht er aus Kupferoxyd 48,89, Eisenoxydul 2,00, Kieselerde 36,60, Wasser 12,29 *): Dies weicht bedeutend von Vauquelin's Analyse ab (Jahresber 1827, pag. 221.), und gibt die Formel Cut Si2 + 3 H. Wahrscheinlich hat Vanquelin seine Analyse mit einem nicht krystallisirten Dioptas oder dem sogenannten Kieselmalachit angestellt.

Im vorigen Jahresb., pag. 198., habe ich Hüneseld's Analyse der von Breithaupt beschriebenen und so genannten Wismuthblende mitgetheilt, Von diesem Mineral hatte Breithaupt schon vorber erklärt, es enthalte Phosphor und Wismuth, wenn auch nicht frei von Sauerstoff; jedoch bezweiselte er, dass es eine vollkommene phosphorsaure Verbindung sei. Nachdem ihm Hünefeld's Analyse bekannt geworden war, zweiselte er daran, dass dieser wirklich Wismuthblende zur Analyse gehabt habe, es sei dies vielmehr ein Gemenge von Wismuthocker mit Quarz gewesen **). viel ist jedoch gewiss, dass die von Hünefeld analysirte Substanz mir von Hrn. Breithaupt zugeschickt worden war, und die nelkenbraune Farbe halte, die er von jenem Mineral angibt. Da Kersten eine neue Untersuchung von diesem Mineral vorgenommen hat, so können wir hierüber bald in's Klare kommen.

Kersten ***) hat ein erdförmiges, graugelbes Eisensinter.

Wismuth blende.

[&]quot;) Privat - Mittheilung.

⁴⁴⁾ Jahrb. der Ch. u. Ph. 1827. II. 310.

[&]quot;) A. a. O. II. 176.

oder weisliches, in nierensörmigen Massen vorkommendes Mineral, vom alten tiesen Fürstenstollen zu Freyberg, analysirt. Er sand es zusammengesetzt aus Arseniksäure 30,25, Eisenoxyd 40,45, VVasser 28,50 (Verlust 0,8). Dies gibt die Formel Fe² As + 12 H.

Hisingrit.

Mit diesem Namen haben wir, zu Ehren eines ausgezeichneten schwedischen Mineralogen, mehrere in schwedischen Gruben, wie Gillinge, Riddarhytta, Långbanshytta vorkommende, nicht krystallisirte Silicate von Eisenoxyd und Eisenoxydal belegt. Hisinger*) hat gezeigt, dass das hei Riddarhytta vorkommende durch fS3+3FS+6Aq. repräsentirt werden kann, und daß ein analog zusammengesetztes bei Bodenmais in Bayern vor-Der Hisingrit von Riddarhytta enthält nach jener Analyse: Kieselerde 36,30, Eisenoxyd-Oxydul 44,39, und Wasser 20,7 (Ueberschuls 1,39). Im Mineral von Bodenmais fand er: Kieselerde 31,869, Eisenoxyd-Oxydul 49,871, und Wasser 20,00. Den größeren Gehalt an Basis in diesem schreibt er einer Portion Magnetkies zu, dessen Menge sich nicht mit Genauigkeit bestimmen ließ. v. Kobell hat nachher dasselbe Mineral untersucht **), und darin ebenfalls gefunden: Kieselerde 31,28, Eisenoxyd-Oxydul 49,11, Wasser 19,12 Dieser kleine Unterschied veranlasste ihn, aus diesem Minerale eine neue Species zu machen und sie Thraulit (von Soavlog, spröde) zu nennen; er berechnet dafür die Formel $\int S^2 + 3FS + 5Aq$. Es kann, wie mir scheint, von einer wahren wissenschaftlichen Kritik nicht gebilligt werden, dass

^{*)} Poggendorff's Annalen XIII. 505.

^{**)} A. a. O. XIV. 465.

man bei derben, nicht im mindesten krystallinischen Fossilien, wegen so kleiner Unterschiede in der Zusammensetzung, die sich ganz ungezwungen fremden, mechanischen Einmengungen zuschreiben lassen, wie z. B. offenbar von Magnetkies, von ungebundenem Oxyd-Oxydul und, bei dem von Hisinger analysirten Minerale von Riddarhytta, vielleicht auch von Kieselerde, sogleich deshalb neue Species mache. Es ist nur die Krystallform, welche bier wird entscheiden können, ob diese kleinen Verschiedenheiten wesentlich sind oder nicht.

Haidinger*) hat die Krystallform des rothen Botryogen. Eisenvitriols beschrieben, von dem ich und J. G. Gahn die Analyse geliefert haben (Afhandl. i Fysik etc. IV. 307.). Seine Form gehört zu dem hemiprismatischen System. Haidinger neunt ihn Botryogen, wegen seiner Neigung, traubenförmige Massen zu bilden. Möchte nicht der Trivialname rother Vitriol gut genug, gewesen sein?

Stromeyer hat den Datholith von Andreas- Datholith. berg analysirt. Das Resultat seiner Analyse nähert sich sehr dem von Klaproth, vom Datholith von Arendal. Er fand Kalkerde 35,67, Kieselerde 37,36, Borsäure 19,37, Wasser 5,71. Diese Zahlen stimmen am nächsten mit folgender Formel überein: Ca2 Bo + 3 Ca Si + 2 H; hiernach berechnet, erhält man: Kalkerde 38,61, Kieselerde 37,51, Borsäure 18,91, und Wasser 4,9. - Du Menil **) hat dasselbe Mineral untersucht. Er fand 35,59 Kalkerde, 38,51 Kieselerde, 21,34 Borsäure und 4,6 Wasser,

^{*)} Poggendorff's Annalen XII. 155.

^{*)} Jahrb. der Ch. u. Ph. 1828. I. 364.

Quarzkrystalle in cararischem Marmor.

Man hat die Beobachtung gemacht, dass in wulkanischen Gebirgsarten die durch entwickelte Gase gebildeten und nach dem Erstarren der Masse anfangs leer gebliebenen Höhlungen unter andern nachher von Kieselerde in verschiedenen Formen ausgefüllt sind, die, wie im Jahresb. 1826, p. 211, angeführt wurde, bisweilen zugleich mit der Flüssigkeit und in derselben aufgelöst vorkommt, woraus sie angeschossen ist. Eine ähnliche Thatsache hat man auch im cararischen Marmor beobachtet*). _ Repetti gibt an, dass man darin nicht selten Cavitäten finde, die mit ausgezeichnet klaren und durchsichtigen Quarzkrystallen ausgekleidet sind, und dass man in diesen Cavitäten auch zuweilen Wasser finde, welches von den Arbeitern getrunken werde. In einer solchen Höhlung, aus der man das Wasser ausgeschüpft hatte, fand man auf dem Boden eine durchsichtige gelatinöse Masse nebst Krystallen. Da man gehofft hatte, diese Masse sei ein klarer Krystall, so wurde sie ohne weitere Untersuchung weggeworfen, als man den Irrthum gewahrte.

Adular:

Kupffer**) hat eine aussührliche Abhandlung tiber die Krystallform des Adulars geliefert, auf die ich natürlicherweise nur hinweisen kann.

Diallag.

Köhler***) hat eine wichtige chemische Untersuchung über den Diallag geliefert. Das Resultat seiner Analysen lässt sich in folgender Tabelle zusammensassen.

[&]quot;) Annales de Chimie et de Physique XXXVII. 86.

^{**)} Poggendorff's Annalen. XIII. 209.

^{***)} A. a. O. pag. 111.

Kieselerde Talkerde Kalkerde Eisenoxydul Manganoxydul Thonerde VVasser	Bestandtheile.	
53,707 17,552 17,065 17,065 8,079 2,825 -1,040	Metallisiren- der Diallag von der Baste.	
51,338 15,692 18,284 8,230 4,388 2,107	Metallisiren- der Diallag aus dem Salzbur- gischen.	
53,200 14,909 19,088 19,088 0,380 2,470 1,773	Metallisiren- der Diallag aus dem Toscani- schen.	
53,739 25,093 4,729 11,510 0,233 1,335	Krystallisir- ter Diallag von der Baste.	
57,193 32,669 1,299 7,461 0,349 0,698 0,631	Bronzit vom Stempel bei Marburg.	
56,813 29,677 2,195 8,464 0,616 2,068 0,217	Bronzit aus dem Ulten thal in Tyrol.	

Bei Vergleichung dieser Aufstellung mit den Resultaten, welche H. Rose aus seiner ebenfalls vergleichend angestellten Untersuchung über die Pyroxene erhielt*), findet man eine große Uebereinstimmung zwischen ihnen, welche zu dem von Köhler gefolgerten Schluss führt, dass sie dieselbe Art von Verbindungen enthalten, nämlich Bisilicate der isomorphen Basen Kalkerde, Talkerde, Eisenoxydol und Manganoxydol, und dass die darin enthaltene Thonerde eine schlende Quantität von Kieselerde ersetzt, gleich wie es beim Pyroxen and Amphibol der Fall ist. Zu dieser Aehnlichkeit in der Zusammensetzung hat Köhler auch noch die bestimmte Gleichheit in den Krystallwinkeln, die sich bei mehreren Species messen lassen, gefügt. Wollte man versuchen, aus der Zusammensetzung auf eine Ursache der Verschiedenheit im äusseren Habitus und in der Theilbarkeit der Krystalle bei Diallag und Pyroxen zu schließen, so bietet sich eine solche bei Vergleichung der Analysen dieser beiden Klassen dar. In den Pyroxenen ist das Kalksilicat selten durch eine andere Basis repräsentirt, sie sind Kalkbisilicat, verbunden mit gemengten Silicaten von Talkerde, Eisenoxydul und Manganoxydul. In den Diallagen dagegen ist das Talkerdesilicat das vorherrschende, von dem Bronzit an, der eine Zusammenkrystallisirung von Talkerdebisilicat mit kleinen Quantitäten der übrigen zu sein scheint, bis zum Diallag, der ein Doppelbisilicat von Talkerde mit einander ersetzenden Bisilicaten von Kalkerde, Eisenoxydul und Manganoxydul ist; denn gewiss ist es nicht ein blosser Zufall, welcher die Textur-Verschiedenheiten dieser

^{*)} K. Vet. Acad Handl. 1820. p. 319.

Mineralien bestimmt. Man könnte also, mit Ver nachlässigung des eingemengten Aluminates, diese Verhältnisse durch folgende Formeln versinnlichen:

Pyroxen =
$$CS^2 + \frac{M}{Kn}$$
 S^2 Diallag = $MS^2 + \frac{C}{Kn}$ S^2

Hypersthen oder Bronzit
$$= \frac{M}{C} S^2$$

Wackenroder*) hat den Diopsid aus dem Fassathal in Tyrol analysirt, der wegen seiner großen, schönen, durchsichtigen, grünen Krystalle ausgezeichnet ist. Er fand seine Zusammensetzung gerade so, wie man sie mit der des Pyroxens übereinstimmend vermuthete.

Hartwall **) hat den von Hatty so genannten Epidote manganesisere von St. Marcel untersucht, der durch seine Krystallform als Epidot characterisirt ist, der aber von einigen Mineralogen zu den Amphibolen gerechnet wird. haben schon von Cordier eine Analyse davon, die aher nicht mit der Zusammensetzungsart des Epidots übereinstimmt. Hartwall's Analyse gibt Kiesclerde 38,47, Thonerde 17,65, Kalkerde 21,65, Manganoxyd 14,08, Eisenoxyd 6,6, Talkerde 1,82. Aus diesem Resultat ergiebt es sich, dass die Krystallform richtig angegeben hat, dieses Mineral müsse wie ein Epidot zusammengesetzt sein, denn eine kleine Menge Kalkerde ist hier gerade von einer kleinen Quantität Talkerde, und Thonerde von den mit ihr isomorphen Oxyden von Eisen

Diopsid.

Epidote manganesifère.

[&]quot;) Kastner's Archiv. I. 101.

[&]quot;) K. Vet. Acad. Handl. 1828. pag. 171.

und Mangan ersetzt, von denen das erstere hier zum erstenmale entschieden als Bestandtheil eines Doppelsilicats auftritt, und ohne Zweisel ist ihm auch die Farbe dieses Minerals zuzuschreiben. Hartwall gibt dasur solgende Formel:

$${C \atop M}$$
 $S+2$ ${A \atop Mn}$ S .

Steatoid oder Kryst. edler Serpentin.

Möller*) hat ein bei Snarum in Norwegen vorkommendes krystallisirtes Mineral beschrieben, welches zum Talkgeschlecht gehört, und für das er den Namen Steatoïd vorschlägt. Hartwall hat dasselbe analysirt; es besteht nach ihm aus Kieselerde 42,97, Talkerde 41,66, Eisenoxyd 2,48, Thonerde 0,87, VVasser und Kohlensäure 12,02. Es kommt also in seiner Zusammensetzung ganz mit dem edlen Serpentin überein. Das Nähere dieser Analyse, die Herr Hartwall in meinem Laboratorium angestellt hat, hielt er nicht der besonderen Bekanntmachung werth.

Dichroit.

Tamnan hat die Krystallform des Dichroits beschrieben, für deren Grundform er eine ungleichschenklige, vierseitige Pyramide annimmt. (S. Poggendorff's Annalen XII. 495.)

Idocras und Granat.

Als einen bestimmt unterscheidenden Charakter zwischen Granat und Idocras gibt v. Kobell an, dass ersterer vorm Löthrohr ruhig schmelze, letzterer dagegen sich beim Schmelzen aufblähe**). Da dieses Aufblähen im Allgemeinen mit kalk- und alkalihaltigen-Mineralien statt findet, so könnte man dieses Verhalten von dem gewöhnlichen, sehr bedeutenden Kalkgebalt des Idocrases ableiten. Ich

^{*)} Magazin för Naturvidenskaberne 1828.

^{**)} Kastner's Archiv. XIV. 340.

untersuchte daher in dieser Hinsicht den vom Wiluisluss in Sibirien herstammenden, farblosen Granat, der nach Graf Trolle-VV.achtmeister's Analyse hauptsächlich aus CS + AS besteht, und fand, dass er so rubig schmilzt, wie ein Granat aus fS + AS. Dieses Kochen deutet also auf eine wirkliche chemische Verschiedenheit zwischen diesen Verbindungen, die wohl untersucht zu wer-Beim Apophyllit haben wir geseden verdiente. hen, dass sich dieses Kochen von der Entweichung von Fluorkieselgas erklären lässt, und vielleicht ist Fluorkiesel eben so oft ein unwesentlicher Bestandtheil von Mineralien, als die Oxyde des Eisens.

Haidinger *) hat bei einer näheren Unter-Davyn und suchung einiger, der im Jahresber. 1828, p. 181., angeführten, neuen Mineralien vom Vesuv gefunden, dass der Christianit nichts anderes, als Albit, oder Natronfeldspath ist, dass aber der Davyn wirklich auch in krystallographischer Hinsicht eine bestimmte, eigene Species ausmacht.

Kralowansky **) hat das Resultat seiner Lithionglim-Analyse vom Lithionglimmer (Lepidolith) von Rozena bekannt gemacht. Ich stelle es mit den im Jahresh. 1822, pag. 84., angeführten von Gmelin und Wenz zusammen, und wenn diese Gleichheit wirklich auf Genanigkeit heruht, so ist diese sehr rühmlich.

	٠		Gmelin u. Wens.			Kralowanzk	
Kieselerde .		•′	٠.	•	49,060	49,08	
. Thonerde .		•	•	•	3 3,61 1	34,01	
Talkerde .		•	•	•	0,408	0,41	
Manganoxy	ł		•	•	-1,402	1,08	

^{*)} Edinbourgh Journ. of Science. VII. 326.

^{*)} Jahrb. der Ch. u. Ph. 1828. III. 230.

.' .'				Gmelin u. VVens.			Kralowansky.	
Kali	• •	•	•		•	4,186	4,19	
Lithion	ı .	.•	•	•	•	3,592	3,58	
Flussä	Bṛc		nd	Sp	ur		•	
von Phosphorsäure						3,557	3,50	
Wasser und Verlust						4,184	4,15	

Krystallform des Honigsteins.

Breithaupt*), hat zu zeigen gesucht, dass Haüy's Messung der Krystallsorm des Honigsteins, nach denen die Winkel der Seitenkanten vom Quadratoctaëder 93°, 22' und 118°, 4' betragen, nicht richtig sei, und gibt sie dasür zu 86° 59' 43" und 121° 44' 59" an. — G. Rose **) wiederholte diese Winkel-Messungen, und sand Haüy's Bestimmung; so genau, als es bei den, meistens etwas gebogenen Flächen dieses Minerals möglich ist.

Bitumen mit Moschusgerach. In einer Steinkohlengrube bei Aniches, Dep. du Nord in Frankreich, hat man ein festes Erdpech gefunden, welches wie Moschus oder Ambra riecht ***). Es ist schwarz, etwas weich, schmilzt in der VVärme und verbrennt mit Flamme. Seine Asche soll hauptsächlich aus Bleioxyd bestehen, enthält aber auch Thonerde, Kalk, Kieselerde und etwas Kochsalz. Alkohol, Aether und Terpenthinöl lösen daraus ein Fett auf, von dem ein Theil verseifbar ist. Das Ungelöste ist anthrazitartig. Das Bleioxyd scheint nicht chemisch damit verbunden, sondern in Gestalt kleiner, gelblicher Schuppen eingestreut zu sein. Diese Untersuchung ist von Feneulle, der sie noch weiter auszuführen verspricht.

Bitumen Murindo:

Unter dem Namen Bitumen Murindo hat

^{*)} Jahrb. der Ch. u. Ph. 1828. I. 356.

^{**)} Poggendorff's Annalen XIII. 170.

^{•••} Journ. de Chimie medic, IV. 490.

Mill*) ein an der Bucht Murindo in Choco in Columbien vorkommendes Bitumen beschrieben. Es ist schwarzbraun, mit erdigem Bruch, weich und lässt sich mit dem Nagel schaben, hat einen stechenden Geschmack, brennt mit Flamme und angenehmen Vanillegeruch, und man kann daraus Benzoësäure sublimiren. In Wasser ist es in geringer Menge löslich, viel mehr aber in Alkohol. Mill glaubt, es stamme von benzoëhaltigen Bäumen her, welche in diese braunkohlenartige Masse verwandelt seien, die ein Gemenge aus Harz, Erde und Benzoësäure sei. — Diese letztere ist ein ganz neuer Ankömmling im Mineralreich.

Bekanntlich haben dicke Stücke von Eis, wenn Farbe des es vollkommen klar ist, eine schwache bläulich-grüne Farbe. In den Alpen ist dies besonders auffallend, wo die Eismassen oft eben so riesenartig als klar sind; indessen kann man es auch sonst, z. B. an den Eisstücken vom Clara-See in Schweden, welche für die Eiskeller ausgehauen werden, beobachten. Was aber noch mehr auffällt, ist die tief blaue Farbe von allem Wasser, welches sich in den tieferen Bassins durch Schmelzen der heruntergeglittenen Gletscher ansammelt. Dies überrascht jeden Reisenden in den Schweizeralpen, jeden, der den Genfersee und die Rhone da, wo sie aus ersterem bei Genf aussliesst, betrachtet. Das Wasser ist so blau, dass es schwer ist, sich dabei des Gedankens an einen Farbstoff zu enthalten. ist nun die Ursache dieser Farbe? Diese Frage hat Davy **) zu lösen gesucht, und zwar dadurch, dass er annimmt, diese Farbe sei die eigenthüm-

^{*)} The Quarterly Journ. of Science, N. S. III. 387.

^{••)} Edinb. Journ. of Science IX. 324.

liche Farbe des Wassers, wenn es sich rein und in Masse dem Beobachter darbietet; dagegen sei die Farbe des Meeres grünlich von eingemengten organischen Stoffen, die durch ihre gelbliche Farbe die grüne verursachten. - Ohne die Richtigkeit von Davy's Ansicht gerade bestreiten zu wollen, halte ich mich doch nicht von ihrer Richtigkeit völlig tiberzengt; denn verhielte es sich so, so gäbe es noch einen Umstand, welcher die Farbe des Wassers wegnehmen könnte. Bekanntlich bat der Wetternsee in Schweden eine klarere Farbe, als sie sonst bei Seen gewöhnlich ist. An den sehr steilen Ufern am Fusse des Ombergs besteht der Boden des See's aus langen entblößten Klippen-Strecken von Uebergangskalk. Bei ruhigem Wasser und Sonnenschein kann man noch auf 32 Fuss Tiefe Gegenstände auf dem Boden unterscheiden; allein das Auge entdeckt hierbei nicht den geringsten Schein von Blau, Alles ist klar und farblos, als betrachtete man es durch Krystallglas. In dieser Tiese würde die blaue Farbe im Wasser des Genfersee's alles Licht aufsaugen, und wie verschieden ist nicht das Wasser im Motala, bei seinem Ausfluss aus dem Wettern, in Vergleich mit dem Wasser der Rhone, da wo sie aus dem Genfersee aussliesst. Die kleinen Seen in Dalarna, durch die der Fahlusluss geht, sind wegen der Reinheit ihres Wassers, welches durch kein einziges Reagens getrübt wird, ausgezeichnet, und auch dieses Wasser zeigt, in Masse betrachtet. keinen Stich in's Blaue oder Grüne. Es bleibt also immer noch das Problem zu lösen übrig, warum das reine Wasser von den Gletschern, schon auf 2 Fuss Tiefe, so stark blau ist, während es anderes reines Wasser an anderen Orten gibt,

welches keine merkbare Färbung hat, selbst wenn man es in Masse von vielen Fuss betrachtet.

Vauquelin*) hat seine Untersuchung über Gefärbter Schnee. Einen Farbestoff mitgetheilt, der in Menge einen Schneefall bei Idria in Kärnthen begleitet hatte. Diese Substanz bestand aus Kieselerde 36,75, Thonerde 11,75, kohlensaurem Kalk 17,5, Eisenoxyd 6,25, Titansäure 3,75, organische brennbare Materie 24. VV ar wahrscheinlich eine vom VV inde weggewehte, stark ausgetrocknete Erde.

²⁾ Annales de Chimie et de Physique XXXIX. 438.

Pflanzenchemie.

Pflanzensäuren. seticum.

Braçonnot, von welchem die Pslanzenchemie Acidum equi- schon mit so vielen wichtigen Entdeckungen bereichert worden ist, hat dieselben kürzlich noch mit einer neuen Säure vermehrt, die im Equisetum fluviatile enthalten und von ihm Equisetsäure genannt worden ist *). Sie wird auf folgende Art erhalten: Man zerquetscht die Pslanze, presst sie aus, dampst den Saft bis zum Extract ab, und behandelt dieses mit Alkohol, welcher Zucker, Chlorkalium und essigsaure Talkerde auflöst, und ein Gemenge von Gyps, schweselsaurem und phosphorsaurem Kali, equisetsaurer Talkerde und einen extractartigen Stoff zurücklästt. Diese in Alkohol unlösliche Masse wird in wenigem Wasser aufgelöst, und von ungelöstem Gyps und schwefelsanrem Kali absiltrirt, darauf zuerst mit essigsaurer Baryterde zur Abscheidung der Schwefelsäure und Phosphorsäure, und dann mit essigsaurem Bleioxyd niedergeschlagen, wodurch equisetsaures Bleioxyd niederfällt, das man nach völligem Auswaschen durch Schwefelwasserstoffgas zersetzt. Man filtrirt die Flüssigkeit ab, und verdunstet sie bei gelinder Wärme, worauf die Equisetsäure in Gestalt einer, aus kleinen verwebten Nadeln bestehenden, farblosen Krystallmasse zurückbleibt. Sie schmeckt sauer, aber weniger scharf als die Weinsäure, und ist auch nicht so auflöslich, wie diese.

b) Annales de Chimie et de Physique XXXIX. 10.

Bei der trockenen Destillation wird sie zerstört, ohne ein Sublimat zu geben. In Alkohol ist sie Sie fällt das essigsaure Bleioxyd und auflöslich. salpetersaure Quecksilberoxydul, welche Niederschläge in Salpetersäure auflöslich sind; salpetersaures Bleioxyd und Silberoxyd werden von ihr nicht gefällt, wenn sie frei von Phosphorsäure ist. Sie fällt die Eisenoxydsalze, nicht aber die Oxydulsalze. Mit den fixen Alkalien gibt sie zerfließliche, in Alkohol unlösliche Salze, welche die Salze von Bleioxyd, Zinnoxydul und Silberoxyd stark fällen. Ihre Verbindung mit Ammoniak ist kry-'stallisirbar.' Mit Kalkerde, Talkerde und Zinkoxyd bildet sie gummiartige, zershessliche, in Alkohol unlösliche Salze; mit Baryterde eine weiße, emailartige Salzmasse; mit Kupferoxyd ein grünes, schwerlösliches Salz, welches sich, in einer warmen Flüssigkeit gebildet, beim Erkalten in Gestalt kleiner, glänzender, blaugrüner Krystalle absetzt. Das Eguisetum fluviatile gibt ungefähr 1 Procent seines Gewichts equisetsaure Talkerde.

Duflos*) hat eine Untersuchung über die verschiedenen Bereitungsarten der zu medicinischem Behuf bestimmten Blausäure angestellt, worauschervorzugehen scheint, dass man kein sicheres Mittel besitzt, die wässerige Blausäure von einem so bestimmten Gehalt zu bekommen, wie es wohl in medicinischer Hinsicht nothwendig wäre. Um diesem Mangel abzuhelfen, soll man einen gewissen Gehalt an wasserfreier Blausäure für die wässerige bestimmen, z. B. 5 Procent, dann eine wässerige Blausäure bereiten, welche weit mehr enthält, ihren Gehalt an Blausäure ausmitteln, und sie dann

^{*)} Kastner's Archiv. XIV. 88.

bis zur gehörigen Stärke verdünnen. Hierzu gibt er folgende Regeln: Trommsdorff's Bereitungsmethode scheint dem Endzweck am sichersten zu entsprechen. 4 Unzen Pulver von reinem krystallisirten Cyaneisenkalium werden in einem Destillirapparat mit einem erkalteten Gemische von 11 Unze concentrirter Schwefelsäure und 2 Unzen Wasser vermischt, 24 Stunden lang in dem Apparate geassen, und darauf mit 8 Unzen Alkohol von 80 pC. vermischt, und davon, unter Abkühlung der Vorlage, 8 Unzen abdestillirt. Auf diese Art erhält man eine Säure, deren Blausäuregehalt zwischen 5½ bis 5¾ pC. variirt. Ihr Gehalt an Blausäure wird vermittelst einer Auslösung von salpetersaurem Silberoxyd bestimmt, zu der man etwas Ammoniak gefügt hat; sobald nichts mehr niederfällt, setzt man etwas freie Salpetersäure zu, und schüttelt um, wodurch sich das Cyansilber abscheidet, welches 20,3 pC. seines Gewichts Blausäure entspricht, wonach man nachher den Blausäuregehalt berechnet und die Verdünnung einrichtet. Bei den Versuchen, zur Ausfällung der Säure Eisenoxydsalze anzuwenden, wurde nie die ganze Menge erhalten.

Wachssäure.

Wenn man, nach Pfaff*), eine völlig neutrale Wachsseife, mit Natron zur Basis, mit verdünnter Schwefelsäure destillirt, so geht eine saure Flüssigkeit über, die keine Schwefelsäure enthält, die aus den kohlensauren Alkalien die Kohlensäure austreibt, und deren Verbindung mit Alkalinach dem Abdampfen bis zur Trockne, wahrscheinlich durch Verflüchtigung eines Theiles der Säure, alkalisch reagirt, in der Lust feucht wird und in

^{*)} Jahrb. der Ch. u. Ph. 1828. II. 240.

concentrirtem Alkohol löslich ist. Pfaff nennt diese Sänre Wachssäure, hat aber nicht einen einzigen Versuch angesührt, der bewiese, dass sie nicht Essigsäure ist.

Boullay. d. ä. *) hat aus der spiritnösen Mut- Menispermterlauge, aus der das Picrotoxin herauskrystallisirt ist, eine krystallinische Substanz erhalten, die geschmacklos ist, das Lackmuspapier schwach röthet, mit den Alkalien neutrale krystallisirbare Salze bildet, und die in kochendem Wasser wenig löslich ist. Boullay erklärt sie für Menispermsänre (Vgl. Jahresber. 1827, pag. 251.). Pelletier hat mit Boullay eine gemeinschaftliche Untersuchung über eine, vom Picrotoxin verschiedene, Salzbasis unternommen, die ersterer in Menispermum Cocculus gefunden zu haben glaubt.

Rupge reichte im September 1828 der Ver-Grünsäure. sammlung deutscher Naturforscher zu Berlin eine kleine Schrist **) ein, worin er die Existenz einer neuen Säure darzulegen sucht, die er Grünsäure nennt. Sie wird auf folgende Art, erhalten: Die von den Wurzelfäserchen befreite und gepulverte Wurzel von Scabiosa succisa wird, mit Alkohol ausgezogen, und die Auflüsting so lange mit Aether vermischt, als noch etwas niederfällt. Der Niederschlag wird mit Acther gewaschen, in Wasser aufgelöst und mit Bleizucker gefällt; dieser Niederschlag gibt bei der Zersetzung mit Schweselwas-

^{&#}x27;) Journal de Pharmacie XIV. 61.

^{**)} Resultate chemischer Untersuchungen der Cynareeu, Hupatorien, Radiaten, Cichoreen, Aggregaten, Valerianeen und Caprifolien, in Auffindung und Nachweisung eines diesen Pflanzensamilien eigenthämlichen Stoffes. Von Dr. Runge in Breslau. (Daraus im Jahrb. der Chemie und Ph. 1828. III. 116.)

serstoffgas die Grimsäure, die nach dem Eintrocknen eine unkrystallisirte, gelbliche, sprüde Masse bildet. Sie sättigt die Alkalien, und die gesättigte Auflösung wird in der Lust grün, wobei sie ein Atom Sauerstoff aufnimmt und sich in eine höhere Oxydationsstufe derselben Säure umwandelt, die sich aber mit Zinkamalgam wieder reduciren lässt. . Runge nennt die eine gefärbte, und die andere ungefärbte Grünsäure. Sie unterscheiden sich darin von einander, dass die Salze der einen dunkelgelb, und die der anderen dunkelgrün sind. Wiewohl kein Wort darüber gesagt ist, dass diese Säure nicht Gallapfelsäure enthalte, welche dieselbe Eigenschaft besitzt, so lässt sich doch wohl annehmen; dass Runge nicht versäumt habe, sich von der Abwesenheit dieser Säure zu überzeugen. Ausführlicheres darüber verspricht er in seinen phytochemischen Entdeckungen zu geben.

Vegetabin lische Sulzbasen. Reagentien darauf.

Donné*) hat versucht, die von Jod und Brom mit mehreren vegetabilischen Salzbasen entstehen-Jod u. Brom, den Farbenveränderungen, als ein Entdeckungsund Unterscheidungsmittel der einzelnen anzawenden. Er setzt eine kleine Nlenge dieser Basen in fester Form unter eine Glocke, unter der sich zugleich etwas Jod oder Brom besindet. Nach einiger Zeit haben sie von dem Gas absorbirt, und dadurch verschiedene Farben bekommen. Jod werden Morphin und Brucin braun wie Spaniol, Cinchonin und Strychnin gelb, Narcotin dunkelgrün. Brom gibt schönere aber andere Farben; Morphin wird davon rein gelb, Brucin braun, wie beim anderen, Narcotin röthlich gelb. Vielleicht kann man in einigen Fällen von diesen Angaben

^{*)} Journal de Chimie medicale IV. 223.

Gebrauch machen, wiewohl die meisten der vegetabilischen Salzbasen auf diese Art zuletzt braun werden.

Unter mehreren angegebenen Methoden, Mor-Gewinnung phin frei von Narcotin zu gewinnen, zeichnet sich von Morphin. folgende durch ihre Einfachheit aus: Guillermond*) schlägt vor, fein zertheiltes Opium mit seinem vierfachen Gewichte Spiritus von 75 pC. Alkoholgehalt 24 Stunden lang zu maceriren, zu filtriren und auszupressen, darauf mit noch 1 Theil Spiritus zu behandeln, und die klare Flüssigkeit mit kaustischem Ammoniak in geringem Ueberschus zu vermischen, wodurch das Morphin nach einigen Stunden vollständig ausgefällt wird, und von 3 Unse Opium nach dem Auswaschen mit Wasser 20 bis 22 Gran schwach gefärbtes Morphin, oder 9 Drachmen vom Pfund gibt:

Staples**) empfiehlt, 4 Th. Opinto mit 3 Th. Essigsäure, die mit 3 Th. VVasser verdüant ist, bei 20° bis 25° 24 Stunden lang zu maceriren, zu filtriren, auszupressen, und diese Behandlung mit einer neuen Quantität zu wiederholen; darauf zu den filtrirten sauren Flüssigkeiten ein Gemenge von Alkohol und Ammoniak auf die Art zuzumischen, dass nicht sogleich ein Niederschlag entsteht, was am besten dadurch geschieht, dass man die alkalische Flüssigkeit so gießt, dass sie über der sauren stehen bleibt. VVährend sie sich nachher von selbst langsam mit einander vermischen, schießt das Morphin an, welches man nach vollständiger Absetzung mit verdünntem Spiritus auswäscht. Diese Operation gibt, bei größerem Ver-

[&]quot;) Journal de Pharmacie XIV. 426.

[&]quot;) Journal de Chemie medicale IV. 496.

brauch von Reagentien, die verloren gehen, 9 Drachmen Morphin auf 1 Pfund Opium.

Henry d. j. und Plisson*) schlagen als eine Trennung Henry d. j. und Plisson *) schlagen als eme von Morphin bequeme Methode zur Trennung von Morphin und u. Narcotin. Narcotin vor, das Gemenge dieser beiden Basen mit einer sehr schwachen Salssäure zu behandelt. sie mit Morphin zu sättigen, dann noch etwas mehr freie Säure zuzusetzen, diese sich wieder sättigen su lassen, wieder etwas Säure zuzusetzen, bis sich die Flüssigkeit gelinde sauer erhält; das nur in einer concentrirteren Säure lösliche Narcotin bleibt dann ungelöst zurück.

Anichini**). empfiehlt ein ähnliches Versahren mit Essigsäure, die nicht so verdünnt angewendet zu werden braucht. Wenn während des Abdampsens des essignauren Salzes Trübung eintritt, so entsteht diese von Narcotin, welches man abfiltrirt. Anichini bemerkt dabei, dass bei der Entfärbung des essigsauren Salzes durch Blutlaugenkohle so viel Morphin mit der Kohle verbunden bleibt, dass es sich, bei einigermassen bedeutender Präparation, der Mühe lohne, es mit Schwefelsäure auszuziehen.

Gewinnung von Chinin.

Cassola hat eine Methode sur Bereitung der vegetabilischen Salzhasen aus der Chinarinde angegeben, aus der sich vielleicht nütsliche Modificationen bei dem gewöhnlichen Prozesse entnehmen lassen. Man kocht 2 Pfund gelbe Chinarinde in 12 Pfund Wasser, in dem man 11 Unse kaustisches Kali aufgelöst hat; das Decoct wird abgeseiht, die Rinde ausgepresst und so lange ausgewaschen, bis sie kaum mehr gefärbt ist. Sie

[&]quot;) A, a. O. pag. 149.

^{**)} Bullet. des Sciences medicales, 1828. pag. 86..

wird hierauf mit 15 Pfund Wasser gekocht, su dem man vorher 1 Unze Schweselsäure gemischt hat. Dies wiederholt man zweimal, nimmt aber nachher jedesmal nur 1 Drachme Schweselsäure. Die sauren Flüssigkeiten giesst man zusammen, sättigt die freie Säure mit sein gepulvertem Marmor, giesst die neutrale Flüssigkeit ab, und schlägt daraus die vegetabilischen Basen mit kohlensau. rem Alkali nieder, Von dem angleich niedergefallenen kohlensauren Kalk trennt man sie durch die gewöhnliche Behandlung mit Alkohol.

Brandes*) hat in der sogenannten Cainca- Vegetabiwurzel (Chiococco racemosa), die in Brasilien für basis in der ein specifisches Mittel gegen Wassersucht gehal- Caincawurten wird, eine neue vegetabilische Salsbasis gefunden, die er mit dem Emetin vergleicht. Wird die mit der Wurzel bereitete spirituöse Infusion mit kaustischem Kali (nicht mit Ammoniak) vermischt, so entsteht ein starker gelber Niederschlag, der nach dem Trocknen ein weißes Pulver bildet, welches in kochend heißem Alkohol auflöslich ist Eben so löst es sich in Säuren, aus denen es durch Ammoniak in weißen Flocken gefällt wird. Mit Schweselsäure gibt es eine gummiartige Verbindung.

Meylink **) hat einige Versuche über die ve- Digitalis. getabilische Salzbasis angestellt, die Le Royer in der Digitalis zu finden glaubt (Jahresb. 1826. -pag. 245.). Aber statt einer krystallisirenden alkalischen, erhielt er eine in Wasser lösliche extractartige Substanz, die sich beim Abdampfen, unter Bildung von Extractabsatz, brauner färbte, aber

^{*)} Jahrbuch der Chemie und Physik. 1828. II. 488.

[&]quot;) Buchner's Repertorium XXVIII. 238.

die gistigen Wirkungen der Digitalis hervorbrachte. Dieser Gegenstand scheint also zu seiner sicheren Ermittelung einer weiteren Untersuchung zu bedürfen.

Salzbasis in der Belladonna.

In vorhergehenden Jahresberichten habe ich die Versuche von Brandes (1822, pag. 97.) und von Runge (1826, pag. 243.), aus der Belladonna eine Salzbasis abzuscheiden, angegeben. Ich habe non noch zwei andere Untersuchungen hiertiber anzustihren. Die eine ist von Ranque und Simonin*); wenn man nach ihnen Belladonna mit Aether auszieht, diese Aullösung mit Wasser vermischt und den Aether abdestillirt, so erhält man als Rückstand eine säuerliche gelbe Auflösung, auf welcher eine harzartige Substanz schwimmt, die nichts von den Wirkungen der Belladonna besitzt. Wird diese Auslösung abgedampst, so erhält man eine warzenförmige Masse; welche den wirksamen Bestandtheil enthält, allein noch in unreinem Zustand. Man löst sie in Wasser auf, vermischt sie mit basisch essigsaurem Bleioxyd, welches den Farbstoff niederschlägt, und zersetzt das überschüssige Bleisalz durch Schwefelwasserstoffgas. Die filtrirte Flüssigkeit wird zur Verjagung der freien Essigsäure abgedampst, daranf mit reiner Talkerde und Alkohol vermischt und gekocht, dann kochendheiss absiltrirt und abgedampst, wobei sich das Atropin pulverförmig absetzt. Es ist graulich, alkalisch, vereinigt sich mit den Säuren zu Salzen, und besitzt, sowohl für sich als in Salsform, die eigenthümliche Wirkung der Belladonna auf die Pupille. - Sie glauben, dass in

[&]quot;) Journal de Pharmacie XIV: 255.

der Belladonna das Atropin mit Aepfelsäure vereinigt sei.

Die zweite Methode gibt Tilloy an *). Man nimmt das mit Wasser bereitete Extract der Belladonna, zieht es mit Alkohol vollständig aus und verdunstet diese Auflösung. Der Rückstand wird in Wasser aufgelöst und zum Extract abgedampft, welches man in Alkohol von 85 pC. auflöst; diesen destillirt man wiederom ab (man sieht nicht den Grund dieser wiederholten Auflösung und Abdampfong ein), löst den Rückstand in Wasser, und behandelt die Auflösung mit reiner Talkerde. Hierbei entwickelt sich etwas Ammoniak. Das Gemenge mit der Erde wird ausgewaschen und mit kochend heißem Alkohol ausgezogen. Dieser wird abgedampst und der Rückstand mit Aether behandelt. Diese Auflösung in Aether wird abgedampft, der Rückstand in saurem VVasser aufgelöst und aus der filtrirten Auflösung das Atropin durch ein Alkali niedergeschlagen. Der Niederschlag besitzt alkalische Eigenschaften, ist in der Wärme schmelzbar, brennt mit Flamme wie ein Harz, und gibt mit den Säuren nicht krystallisischare Salze. Das kleinste Stäubchen davon erweitert die Pupille.

Boussingault **), der auf einer Reise in Süd- Zerflieseliche Amerika durch chemische Untersuchungen schon vogetabilimehr Entdeckungen gemacht hat, als viele Andere, die beständig ihr Laboratorium zur Hand haben, hat in Gesellschaft von Roulin eine vegetabilische Salzbase entdeckt, merkwürdig wegen ihrer, dem Strychnin gleichkommenden, gistigen Eigenschaften, wegen ihrer Löslichkeit in Wasser, und

⁷ Journal de Chimie medicale IV. 608.

^{*)} Annales de Chimie et de Physique XXXVIII. 24.

Zersliesslichkeit. Er bat ihr noch keinen Namen gegeben. Sie ist in einer, zur Vergiftung der Pseile bestimmten und in Südamerika im Handel vorkommenden, gistigen Substanz, dem Curara, enthalten, welche, nach den von v. Humboldt darüber mitgetheilten Nachrichten, aus der Rinde und dem Splint einer, den Strychnéen ähnlichen oder zu ihrer Klasse gehörenden Pflanze, einer Liane, die da, wo sie vorkommt, Mavacure genannt ist, bereitet wird, indem man das mit Wasser bereitete, wohl concentrirte Extract derselben mit einer ebenfalls concentrirten, gummösen Auflösung einer anderen Pflanze vermischt, um ihm dadurch Consistenz zu geben und es auf den Pfeilspitzen befestigen zu können. Diese Pfeile tödten schon durch eine ganz schwache Verletzung der Haut; allein verschluckt, wirkt dieses Gift nicht gefährlich. Mehrere Thiere starben davon innerhalb 2 bis 10 Minuten, ohne dass aber, wie beim Strychnin, Convulsionen in den Rückenmuskeln oder Erbrechen eintraten. Aus diesem Gift, so wie es im Handel vorkommt, und das wie ein braunes Harz aussieht, hat Boussingault die Salzbasis auf folgende Art ausgezogen: Es wurde gepulvert, mehrere Male mit Alkohol ausgekocht, der Alkohol mit VVasser vermischt und abdestillirt. Die zurückbleibende wässerige Auflösung wurde von niedergefallenem Harz absiltrirt, durch Kochen mit Blutlaugenkohle entfärbt, und mit einer Galläpfel-Infusion gefällt. Der Niederschlag ist hellgelb und enthält das Gift, mit Gerbstoff verbunden; er wurde gut ausgewaschen, mit kochendem Wasser vermischt, und so viel Oxalsäure zugesetzt, dass sich Alles auflöste, worauf Magnesiahydrat im Ueberschuss zugesügt und die Flüssigkeit

damit digerirt wurde. Die Talkerde verbindet sich mit dem Gerbstoff und der Oxalsäure, und die vegetabilische Salzbasis bleibt in der Auflösung. Eingetrocknet und mit Alkohol behandelt, löste dieser die Base mit Hinterlassung von etwas oxalsaurer Talkerde auf. Nach Abdampfung des Alkohols blieb eine syrupdicke Masse zurück, die unter einer Glasglocke, neben einer Schale voll Schwefelsäure, zu einer blassgelben, hornartigen Masse eintrocknete. Sie hat einen äußerst bitteren Geschmack. In der Hitze wird sie zersetzt und verbrennt ohne Rückstand. Sie ist sowohl in Wasser als Alkohol leichtlöslich, färbt Curcumä braun, stellt die blaue Farbe von geröthetem Lackmus wieder her, neutralisirt die Säuren vollkommen, und gibt mit Schwefelsäure, Salzsäure und Essigsäure Salze, die nicht krystallisiren und in Wasser leichtlöslich sind. Von Terpenthinöl und von Aether wird sie nicht aufgelöst. Concentrirte Salpetersäure färbt dasselbe blutroth, und Schwefelsäure carminroth. Das Curara enthält kein Strychnin, und die neue Base ist darin mit Essigsäure verbunden. Es ist hierbei an die von Pelletier und Caventou geäuserte Vermuthung (Jahresh. 1826, pag. 239.) zu erinnern, dass das analoge Anthiargift seine giftigen Wirkungen ebenfalls von einer in VV asser löslichen vegetabilischen Salzbasis habe.

Dana*) hat in der Wurzel von Sanguinaria Sanguinarin. canadensis, welche in Nordamerika officinell ist, eine neue vegetabilische Salzbasis gesunden, die er Sanguinarin neunt. Die Wurzel wird mit Alkohol digerirt, wodurch man eine rothe Auslö-

^{&#}x27;) Journ. de Ch. medic. IV. 384.

sung erhält. Ammoniakhaltiges Wasser scheidet darans eine rothe Substanz ab, die man mit Wasser auswäscht, darauf mit Wasser und Blutlaugenkohle kocht, und davon das Wasser absiltrirt. Das kohlehaltige Gemenge wird darauf mit Alkohol ausgekocht, welcher die Salzbasis auflöst und sie nach dem Abdampsen als eine weisse oder perlsarbene Masse zurückläst. Es schmeckt bitter, reagirt auf Curcumä alkalisch, gibt mit Säuren eigene Salze, die verschieden nüancirte rothe Farben haben. In Wasser ist es unlöslich, aber in Alkohol und Aether leichtlöslich.

Neue veget. Salzbasis.

Pelletier*) gibt an, dass eine im Handel vorkommende Rinde, die bald China de Galysaya,
bald China de Carthagena genannt wird, aber doch
keiner von diesen ganz gleich kommt, und wahrscheinlich gar nicht die Rinde einer Cinchona-Art
ist, eine eigene krystallisirbare Substanz enthalte,
welche weder Cinchonin noch Chinin sei, welche
mit Schweselsäure eine gelecartige Verbindung, wie
Gallertsäure, und mit Salzsäure ein Salz in kleinen perlmutterglänzenden Krystallen gebe.

Salicin.

Buchner**) hat den siebervertreibenden Stoff in der Rinde vom Salix pentandra zu isoliren versucht. Man fällt eine Infusion der Rinde mit essigsaurem Blei, siltrirt, behandelt mit Schweselwasserstoffgas und mit Blutlaugenkoble, sättigt datauf die freie Essigsäure mit Ammoniak und dampst ab. Das essigsaure Ammoniak verslüchtigt sich größtentheils, und es bleibt eine fast farblose extractivartige, intensiv bittere Masse zurück. Nach Buchner soll sich diese Substanz, so wie noch

[&]quot;) Journ. de Pharm. XIV. 468.

^{;&}quot;), Kastner's Archiv. XIV. 251.;

einige andere, die er in der Columbo, der Quassia, Simaruba und dem amerikanischen Pfeilgift, Urari oder Wurali, entdeckt hat, den vegetabilischen Salzbasen anreihen. Wenn hier das Wort Urari das verstümmelte Curara ist, so hat Buchner ganz ohne Zweifel die von Boussingault entdeckte Salzbase unter Händen gehabt,

Elsner*) hat beobachtet, dass sich eine con- Indifferente centrirte Anslösung von Arseniksäure, in der man Rohrzucker aufgelöst hat, nach einer Weile roth, Verhalten and darauf schön purpurroth färbt, was noch lange su Arsenikfortsährt, bis nach einigen Wochen die Farbe rotbbraun geworden ist. Dieselbe Farbenveränderung entsteht mit Traubenzucker und Stärkesucker; Milchzucker färbt rothbraun, Mannazucker siegelroth, Harnzucker dagegen gar nicht. Weder arsenichte Säure noch arseniksaure Salze, noch Phosphorsäure bringen etwas Aehnliches hervor; eben so wenig Gummi und Stärke, wenn sie in Arseniksäure aufgelöst werden. Um auszumitteln, ob hierbei der Zucker eine Veränderung erlitten habe, sersetzte Elsner die Auflösung mit Schweselwasserstoffgas, und dampste die Flüssigkeit ab; er erbielt dadurch einen braunen Syrup, der sich wie gewöhnlicher Zuckersyrup verhielt. Hieraus schlieset er, dass jene Färbung durchaus nicht auf einer chemischen Veränderung der zusammenwirkenden Stoffe beruhe, Indessen scheinen seine Versuche das Gegentheil zu beweisen; denn da er gepulverten weißen Zucker auflöste, mid einen braunen Syrup, also einen gefärbten, nicht krystallisirten Zucker wieder erhielt, so scheint dies doch anzudeuten, dass die Färbung des Zuckers von

[&]quot;) Jahrb. der Ch. u. Ph. 1828, II. 348.

einer Veränderung in seiner Zusammensetzung

Gallertsäure mit Zucker. In Frankreich bekam man von einem Colonialzucker einen schleimigen Syrup, aus dem der
Zucker nur schwierig anschoß, und dadurch bei
dem Raffiniren Verlust veranlaßte. Ein solcher
schleimiger Syrup ist von Guibourt*) untersucht
worden, welcher darin gallertsaure Kalkerde fand.
Als der Syrup mit seinem doppelten Gewicht VVasser verdünnt wurde, siel eine weiße Masse nieder,
die sich leicht als gallertsaure Kalkerde erkennen
ließ. Man vermuthet, daß diese Gallertsäure von
der Anwendung der Rinde einer Ulmus-Species,
als eines in VVestindien tiblichen Klärungsmittels,
herrühre.

Pflanzenleim und Eiweiss.

Zenneck**) hat den Kleber von Spelz untersucht, wie es scheint, in der Absicht, die von mir in meinem Lehrbuch der organischen Chemie darüber mitgetheilten Angaben näher zu prüsen. Er schliesst seine Arbeit mit einer analytischen Vergleichung zwischen der Zusammensetzung des Rückstandes, der beim Ausziehen des coagulirten Eiweißes mit Alkohol zurückbleibt, und dem Rückstande, den Beccaria's Kleber bei der Behandlung mit kochendem Alkohol zurücklässt, woraus er den gewiss richtigen Schluss zieht, dass Eiweiss und Pflanzeneiweis (Kleberrest, wie er es nennt) nicht für identische Stoffe betrachtet werden können, ungeachtet ihres übrigens ziemlich ähnlichen Verhaltens zu Reagentien. Bei seinen Analysen lässt sich bemerken, dass das Resultat

AON

^{*)} Journ. de Chimie med. IV. 575.

[&]quot; Kastner's Archiv XV. 81.

von der Analyse des Eiweisses sich dem, welches Gay-Lussac und Thénard ans ihren Versuchen gezogen haben, nicht nähert, welchem letzteren jedoch das Resultat von Zenneck's Analyse von dem sogenannten Kleberrest, wenn nicht nahe, doch wenigstens näher kommt.

Bonastre *) hat gezeigt, dass Saamen, die viel Pslanzeneiweis enthalten, wie z. B. von Mimosa scandens, Dolichos pruriens u. a. beim Uebergießen mit Salzsäure diese zuerst violett, und darauf dunkelblau färben, woraus also hervorgeht, dass das Pslanzeneiweiß auch in diesem Verhalten sich dem gewöhnlichen Eiweiß analog verhält. Eine solche Färbung des Mehls hat Vauquelin schon vor längerer Zeit beobachtet, ohne dass sich jedoch damals die Ursache davon mit Sicherheit einsehen ließ. Runge **) hat ein ähnliches Verhalten bei mehreren, zu den Rubiaceen gehörenden Pslanzen beobachtet, was wohl ebenfalls derselben Ursache zugeschrieben werden könnte.

Eine interessante und ausstührliche Arbeit über Fette Oele. die physischen Eigenschasten und die Brennbarkeit der setten Oele ist von Schübler und'. Bentsch angestellt worden ***). Sie haben 30 verschiedene Arten in Beziehung auf spec. Gewicht, Flüssigkeit, auf die Quantität, die in einer gegebenen Zeit verbrennt, auf die VVärme-Quantität, die dabei entwickelt wird, u. s. w. untersucht. Da sich aber ihre Resultate nicht wohl anders mittheilen ließen, als dass man die Arbeit so gut wie

^{*)} Journ. de Ch. medic: IV. 319.

^{**)} Jahrh. der Ch. u. Ph. 1828. III. 115.

[&]quot;) Untersuchung über die fetten Oele Deutschlands. Tübingen 1828.

ganz abschriebe, so muss ich mich mit einer blesen Hinweisung auf dieselbe begnügen.

Ceroxylin.

Bonastre") hat das Wachs von Geroxylon Andicola untersucht. Löst man das Wachs, nachdem man es mit kaltem Alkohol vollständig ausgezogen hat, in kochend heißsem Alkohol auf und filtrirt kochend heißs, so verwandelt sich die Flüssigkeit beim Erkalten zu einer milchigten, gelatinösen Masse, die nach Verlauf einiger Monate Krystallisationen zu seigen anfängt, die nachher wie Vegetationen zunehmen, und nach dem Austrocknen der Masse seine, seidenglänzende Krystallsedern hinterlassen, die beim Reiben im Dunkeln stark phosphoresciren. Dieses krystallinische Fett nennt er Geroxylin.

Campber.

Wenn man, nach Libri **), eine riechende Substanz, wie z. B. Campher, dem Durchgang eines electrischen Stroms einige längere Zeit aussetzt, so soll ihr Geruch allmälig abnehmen, und zuletzt ganz aufhören (die Art der Bewerkstelligung des Versuchs ist nicht angegeben). Wird ein so behandelter Campher herausgenommen, so ist er geruchlos und erlangt erst nach einiger Zeit seine vorigen Eigenschaften wieder.

Spec. Gewicht flüchtiger und fetter Oele.

Brandes ***) hat das spec. Gewicht mehrerer slüchtiger und setter Oele bei + 15° Temp. bestimmt. Folgende sind hiervon die Zahlenresultate:

Oel von

Achillea millefolium 0,8520 Terpenthinöl (rectif.) 0,8725

^{*)} Journ. de Pharm. XIV. 346.

^{**)} Annales de Chimie et de Physique XXXVII. 100.

Bulletin des Sciences math. et phys. April 1828. p. 278.

•		
de Cedro	•	0,8786
de Bergamo	•	0,8856
Terpenthinöl (unrectif.)	•	0,8910
Dippelsöl	•	0,8935
Thymus Serpyllum	•	0,9050
Citr. Aurant. flores	•	0,9085
Ruta officinalis	• •	0,9110
Rosmarinus off	•	0,9150
Juniperus Sabina	•	0,9155
Galbanum	•	0,9165
Tanacetum vulgare	•	0,9315
Janiperus communis	•	0,9350
Cuminum Cyminum	•	0,9450
Origanum vulgare	•	0,9465
Cajeputi	. .	0,9474
Lavandula	•	0,9480
Mentha piperita	•	0,9550
Carom Carvi	•	0,9598
Valeriana off	•	0,9650
Mentha crispa	•	0,9696
Artemisia Absinthium	•′	0,9725
Laurus Sassafras	•	1,1420
Apium Petroselinum (starr) .	•	1,1650
Copaivabalsam	•	0,9925
Perubalsam	•	1,1475
Schweinefett	•	0,9120
Fettes Oel von Mohnsaamen	.•	0,9125
" " grünen Oliven	•	0,9135
	•	0,9220
" " weißen Oliven	•	0,9275
Gereinigtes Rüböl	•	0,9155
	•	0,9200
Kalt ausgepresstes Mandelöl .	•	0,9215
Sperma Ceti	•	0,9285
48 1		

Leinöl.	••	••	•.	•. •.	•.,	٠,	•	, , •	•	0,9530
Ricinöl	••	4		•• ••	• •	•.	•	•	•	0,9748
										1,1025

Bonastre*) hat das Sassafrasöl untersucht. Durch Schütteln mit Wasser trennt es sich in ein schwereres; in demselben untersinkendes, und in leichteres, obenauf schwimmendes Oel. petersäure wird es, wie das Nelkenöl, allmälig roth gefärbt, wird aber nicht, wie dieses, von Chlor grun, wiewohl es sich damit verdickt. Von Ammoniakgas wird es consistenter und etwas trübe, gibt aber damit keine Krystalle, und verbindet sich nicht mit kaustischem Alkali. Ist es mit Terpenthinöl verfälscht, so lassen sie sich durch Wasser trennen, worin das Sassafrasöl untersinkt, während das Terpenthinöl obenauf schwimmt. Von Nelkenöl kann es durch kaustisches Alkali getrennt werden, welches das letztere zurückhält, während das Sassafrasöl tiberdestillirt.

stearopten in Neroliöl.

Boullay **) hat gezeigt, dass beim Sättigen von Alkohol mit Neroliöl ein weißes, krystallinisches, geschmack- und geruchloses Stearopten niederfällt, welches in Wasser unlöslich, in kalten Alkohol schwerlöslich und in Aether leichtlöslich ist, woraus es durch Alkohol niedergeschlagen In Alkali ist es löslich, es schwimmt auf Wasser und schmilzt unter + 100°.

Copaiva-

Ader ***) gibt folgende Methode an, um ohne balsame Destillation aus dem Copaivabalsam das flüchtige Oel abzuscheiden. Man giesst in einen Glaskol-

⁷⁾ Journ. de Ch. medic. IV. 484.

^{*)} Journ. de Pharm. X. 497.

^{***)} A. a. O. pag. 609.

ben 100 Th. Alkehol von 85 p.C., and 100 Th. Copaivabalsam, schüttelt wohl um und setzt dann 374 Th. Seifensiederlange von Nation zu, womit man wiederum stark umschüttelt, und seint dann 150 Th. Wasser zu. Das Natron verbindet sich mit dem Harz, und das Oel, welches keine Verwandtschaft sum ersteren hat, wird frei und schwimmt obenauf

Unverdorben*) hat eine Beschreibung von Springen von einer Zerspringungserscheinung gegeben, welche ersterrendem nach dem Schmelzen erstarrte Harsmassen zeigen, wenn sie von einem spitzen Körper berührt werden, oder wenn ein Punkt des ersteinten Harzes stärker abgekühlt wird, als das übrige. Diese Erscheinung ist von derselben Natur, wie das Zerspringen der Glasthräuen. Unverdorben hat gezeigt, dass, bei Beobachtung gewissen Umstände hierbei, das Zerspringen in einer gewissen Regelmässigkeit geschehen kann.

Derselbe hat eine Untersuchung über das Gum- Analyse von milack angestellt **), welches er in mehrere Harse Gummilack. von eigenthümlichen Characteren zerlegt hat. Kocht man Körnerlack mit Spiritus von 65:pC. Alkoholgehalt so lange aus, als dieser noch etwas autlösen kann, so blæbt ein Gemenge von Wachs, John's Lackstoff, and fremden Stoffen zurück. Der sogenannte Lackstoff ist in Spiritus von 65 pC. löslich, wenn man diesen mit Salzsähre versetst, und his zum Kochen erhitzt; aus dieser Anslösung wird er durch Wasser gefällt, ohne dass von der Säure mitsällt. Hierdurch unterscheidet er sieh von einer damit ähnlichen Substanz, die man durch

^{*)} Poggendorff's Annalen XII. 411.

[&]quot;) A. a. O. XIV. 116.

Fällung einer Außösung von Gummiltek im Kali vermittelst Chlorgas, und Behandlung des gefällten Harzes mit Alkohol erhält. Die dabei ungelöst bleibende gelatinöse blasse wird nicht von Alkohol und Säure aufgelöst.

Die kochendheiß filtrirte Auflösung von Körnerlack in 65 pC. Alkohol setzt eine eigene gelatinöse Substanz ab, die nicht alle Charactere von
Harz, aber damit dech größere Analogie als mit
anderen Stoffen hat.

Wird die von dieser Substans absiltrirte klare Auflösung destillirt, bis aller Alkohol abgedunstet ist, so bleibt in der Retorte auf dem Wasser schwimmend das Harz zurück. In dem Wasser ist eine Portion Harz aufgelöst, das sich durch Säure niederschlagen lässt.

Das auf dem Wasser schwimmende Harz ist in einem gleichen Volum wasserfreien Alkohol löslich. Wird diese Auflösung mit ihrem achtfachen Volum Aether vermischt, so coagulirt sie unter Abscheidung einer gelatinösen Masse, die eine Verbindung von Aether mit einem Harz ist, welches 70 Procent vom Gewicht des Gummilacks ausmacht, und beim Verdunsten des Aethers in der Lust erhärtet. Dasselbe ist in der Käke suwohl in 56 procentigem als in wasserfreiem Alkohol löslich. Es verbindet sich leicht mit Kali und wird aus der Flüssigkeit nicht durch überschüssiges Kali ausgeschieden. In dieser Auflösung befindet sich etwas Oelsäure und Margarinsäure, die im Gummilack enthalten sind. Dieses Harz gebört zu denen, deren Auflösung' in Alkohol eine alkoholische Auflösung von essigsaurem Kupferoxyd fällen (Jahresb. 1829, pag. 262.).

Die Auflösung in Aether, ans der sich das

meiste Gummilackharz abgesetzt hat, enthält Oelsäure, Talgsäure und zwei Harze. Man dampst den Aether ab, löst den Rückstand in Alkali auf und schlägt mit Bleisneker nieder, welcher diese Körper in Verbindung mit Bleioxyd abscheidet. Alkohol nimmt aus dem Bleiniederschlag das ölsaure und margarinsaure Salz auf, und lässt die Verbindung des Harzes ungelöst zurück. Beide können nachber, jedes für sich, durch Salzsäure zersetzt werden. - Das Harz wird darauf wieder in kalter Kalilauge aufgelöst, und diese Verbindong mit schwefelsaurer Talkerde gefällt, wodurch man das Harz vom Alkali auf die Talkerde überträgt; die neue Verbindung schlägt sich nieder und wird mit Wasser ausgewaschen, woranf man' sie mit kanstischem Kali behandelt, welches das eine Harz daraus aufnimmt, und das andere in Verbindung mit der Talkerde läßt. Wird das in Kali gelöste mit Salzsäure ausgefällt, so erhält man ein braunes Harz, welches nicht ganz erhärtet, welches bei + 100° schmilzt, und sowohl in Aether als Alkohol leichtlöslich ist.

Das Harz nun, welches mit der Talkerde verbunden bleibt, ist von besonderer Merkwürdigkeit, Salzsäure zieht die Erde aus und läst das Harz als ein braungelbes Pulver zurück. Es ist in 20 Th. kaltem Alkohol und in 15 Th. Aether löslich, und krystallisirt bei ihrem Verdunsten. Am größsten werden die Krystalle, wenn man eine mit Salzsäure vermischte Auflösung in Aether abdampst, wobei sich die Säure nicht mit dem Harz verbindet. Dieses Harz schmilzt zu einem sehr dunklen Liquidum. Von Alkali wird es mit violetter Farbe aufgelöst, und das Kaliharz von der concentrirten Lauge niedergeschlagen. Seine Verbindungen mit

Bleioxyd, Zinkoxyd und Manganoxydul sind violett, mit Eisen-, Kupfer- und Quecksilberoxyd rothbraun. Seine Auflösung in Alkohol wird von einer Auflösung von essigsaurem Kupferoxyd in Alkohol miedergeschlagen. Die Menge dieses und des anderen in Aether löslichen Harzes im Gummilack ist nur sehr geringe, und beide zusammen beträgen höchstens 2 Procent.

Coniin

Brandes und Gieseke *) geben folgende Methode an, den gistigen Bestandtheil des Schierlings, den sie Coniin nennen, zu isoliren: Man digerirt frischen, zerstoßenen Schierling (Conium maculatum) einige Tage lang mit Alkohol, dampst die Auslösung zum Extract ab, weicht dieses darauf mit etwas Wasser auf, vermischt es mit Talkerde, Thonerde oder Bleioxyd, und trocknet ein. Die trockne Masse wird mit einem Gemenge von Alkohol und Aether ausgezogen. Nach Verdunstung des Lösungsmittels bleibt das Coniin zurück. Es hat keine alkalische Eigenschaften. Ein halber Gran tödtet ein Kaninchen mit denselben Symptomen, wie Strychnin.

Plumbagin.

Dulong d'Astafort*) hat in der Wursel von Plumbago europaea einen neuen, krystallisir-baren Pflanzenstoff entdeckt, den er Plumbagin nennt. Es wird auf folgende Art erhalten: Man digerirt die Wurzel und besonders die Rinde einige Tage lang mit Aether, destillirt die Auflösung im Wasserbad ab und kocht den schwarzen Rückstand mit Wasser, welches man kochendheiß abgießt und aus dem das Plumbagin niederfällt; dieselbe Portion Wasser gießt man auf das

^{*)} Journ. de Ch. medic. IV. 138.

^{••)} Journ. de Pharm. XIV. 441. u. 454.

Ungelöste wieder zurück und setzt das Auskochen so lange fort, als noch etwas aufgelöst wird. Das Ungelöste ist eine schwarze, fette Materie, welche die Hände bleischwarz färbt, ohne dass sich diese Farbe nachher abwaschen lässt. Das aus dem Wasser abgesetzte Plumbagin wird darauf in Aether aufgelöst, aus dem es beim Verdunsten in rothgelben, glänzenden Krystallgruppen anschießt, deren einzelne Krystalle jedoch zu klein sind, als dass sich ihre Form bestimmen ließe. Auf der Zunge erregt es im ersten Augenblick einen zuckerartigen, bald aber einen scharfen und brennenden Geschmack. Es schmilzt bei gelinder Wärme und krystallisirt beim Erkalten. Bei einer höheren Temperatur zersetzt es sich theilweise mit Hinterlassung einer glänzenden Kohle, theils sublimirt es sich in gelben Krystallen. In kaltem Wasser ist es wenig löslich, und färbt es dabei gelb; in kochendem Wasser dagegen löst es sich in weit größerer Menge und mit rothgelber Farbe auf. Seine Auflösung reagirt auf Lackmus weder alkalisch noch sauer. Es ist sowohl in Alkohol als Aether leichtlöslich. Es verbindet sich nicht mit Säuren, die auch nichts zu seiner leichteren Löslichkeit in Wasser beitragen. Von concentrirten Säuren wird es mehr aufgelöst, daraus aber vom Wasser niedergeschlagen. Dagegen verbindet es sich leicht mit Alkali, welches dasselbe viel löslicher in Wasser macht, und seine gelbe Farhe in roth umändert. Säusen stellen die rothe Farbe wieder her. Es ist für die Einwirkung von Basen so empfindlich, dass es von Bleiessig roth wird, und sich nach einer Weile eine carmoisinrothe Verbindung niederschlägt.

ans Bohnen.

Kryst Stoff Vanquelin) hat eine Art sthwarzer Bobnen von Isle de France untersucht, welche giftige Eigenschaften besitzen. Diese Bohnen geben mit Wasser eine dunkelbraune Infusion, welche nach dem Abdampsen eine schwarze Substanz absetzt, die mit glänzenden grauen Krystallen gemengt ist. Werden diese Krystalle herausgelesen und wieder mit kochendem Wasser behandelt, so lösen sie sich auf, und krystallisiren beim Erkalten farblos herans, während die mitfolgende schwarze Substanz aufgelöst bleibt. Diese krystallisirte Substanz hat folgende Eigenschaften: sie ist in Alkohol und in Aether auflöslich; ihre Auflösung in Wasser färbt die Eisensalze grün, und wenn diese grane Flüssigkeit mit Brunnenwasser vermischt wird, so bekommt sie einen Stich in's Purpurrothe. Destillirtes Wasser bewirkt dies nicht. Sie ist kein Sals, enthält aber Stickstoff, und gibt bei der Destillation Ammoniak. Von Alkalien wird sie sehr leicht und mit intensiv purpurrother Farbe anfgelöst.

> Der schwarze, glänzende Farbestoff, welcher sich beim Verdunsten der Infusion von diesen Bohnen absetzt, enthält ebenfalls Stickstoff, und wird ohne Zersetzung von Schwefelsäure aufgelöst. Er scheint die Ursache der glänzend schwarzen Farbe dieser Bohnen zu sein.

Hesperidin.

Lebreton **) hat in den unreisen Pomeranzen eine eigene, krystallisirbare Substanz gefunden, die er Hesperidin nennt, weil Citrus in dem natürlichen System zu der Familie der Hesperidäen gehört. Folgendes ist seine Vorschrift, das

^{*)} Annales de Chimie et de Physique, XXXVII. 173.

[&]quot;) Journ. de Pharm. XIV. 377.

Hesperidin auszuziehen: Von unreisen Pomeranzen, die einen Durchmesser von 6 Linien erlangt haben, nimmt man mit einem Messer mit silberner Klinge die äusseze grüne Schale ab, und nimmt die innere Substanz heraus, die man beide wegwirft. Darauf zieht man den weißen Theil der Schale mit reinem Wasser von + 25° bis 30° ans. Die so erhaltene braune, bittere Auslösung dampst man bis zu & ab, seiht von abgesetztem Pflanzeneiweiß ab, sättigt mit Kalkwasser, so daß die Flüssigkeit nicht mehr sauer reagirt, und dampst zur Syrupdicke ab. Diesen Syrup zieht man mit wasserfreiem Alkohol aus, so lange dieser noch etwas ausnimmt. Dahei bleiben äpselsaurer Kalk, Gummi und gefärbtes Extract ungelöst zurück. Die Auflösung in Alkohol vermischt man mit etwas Wasser, destillirt den Alkohol ab, und trocknet dann den Rückstand im Wasserbade ein. Die eingedampste Masse bringt man in eine Flasche und übergiesst sie mit ihrem 20fachen Gewichte destillirtem Essig, womit man sie so lange umschüttelt, bis sie sich aufgelöst hat. Diese Auflösung läßt man dann lange in völliger Ruhe, wobei sich das Hesperidin als ein weises Polver abscheidet, das sich allmälig zu warzenförmigen Krystallgruppen vereinigt. Man kann statt des Essigs Wasser nehmen, allein dann geht es viel langsamer. Die Krystalle werden gut ausgewaschen. Das Hesperidin hat folgende Eigenschaften! Es hat einen schwach bitteren Geschmack, aber + 109° erhitst, schmilzt es und sieht dann wie ein geschmolzenes Harz aus. Nach dem Erstarren bleibt es durchsichtig, gelblich, und wird durch Reiben electrisch; hat aber dann das Vermögen verloren, nach dem Wiederauflösen zu

krystallisiren, und hat einen anfänglich stifsen, bintennach bitteren Geschmack bekommen. In einer höheren Temperatur wird es völlig zerstört. Von kaltem Wasser wird es wenig aufgelöst; kochendes nimmt son seines Gewichts davon auf, und beim Erkalten setzen sich fo wieder daraus ab. Kalter Alkohol löst wenig davon auf, kochender bedeutend mehr, und beim Erkalten setzt sich uur ein Theil wieder ab. In Aether, in fetten und stüchtigen Oelen ist es unlöslich. Es verändert nicht die Farbe der Lackmustinctur. Von den Alkalien wird es aufgelöst, nicht aber von den Säuren; die concentrirten färben es roth: Wasser zerstört wieder die rothe Farbe, und die Masse wird gelb. Concentrirte Essigsäure löst etwas davon ohne Farbe auf und lässt es beim Verdunsten krystallisirt zurück. Von basisch essigsaurem Bleioxyd wird es nicht gefällt, aber die Eisenoxydsalze färbt es eigenthümlich rothbraun.

Bitterer Stoff

Caventou*) bat den bitteren Bestandtheil im Wermuth. des Wermuths zu isoliren gesucht. Man macht eine concentrirte Infusion mit Wasser, schlägt sie mit einer Auslösung von Bleizucker nieder, wodurch das färbende Extract entfernt wird, filtriet und schlägt das Blei durch Schweselwasserstoffgas nieder, worauf man die Flüssigkeit zum Extract abdampst. Dieses behandelt man mit einem Gemenge von Alkohol and Aether, welche den bitteren Stoff auflösen und ihn nach dem Verdunsten als eine braune, nicht krystallinische Masse zurlicklassen; im trocknen Zustand ist sie spröde und leicht zu pulvern; bei der trocknen Destilla-

^{*)} Journ. de Ch. medic. 1V. 556.

tion wird sie gänzlich zerstört, worin sie sich vool. Gentianin, Plumbagin u. a. unterscheidet.

Brandes *) hat die Zusammensetzung von Tremellin. Tremella mesenterica untersucht, einer Art Pflanze, die nach Regen in Gestalt einer halbkugelförmigen, grünlichen Gelée aus der Erde hervorkommt. Nachdem er sie zerrührt, und die große Menge Wasser, die sie enthält, dadurch aus ihr entfernt hattes dass er sie so lange auf Fliesspapier legte, als dieses noch feucht wurde, sog er die Masse mit Spiritus und mit Aether aus; dabei blieb eine eigene Materie zurück, die sowohl in diesen Flüssigkeiten, als auch in verdunnten Säuren und in kaustischen Alkalien unlöslich war. Er nannte sie Tremellin, und dieses verhält sich zur Tremella, wie das Fungin zu den Schwämmen. Diese Substanz hat folgende Eigenschaften: nach dem völligen Austrocknen bildet sie eine dyrchscheinende, membranöse Masse, die in Wasser allmälig su einer zitternden Gallert vom Vielfachen des Volums der trocknen Masse aufquillt, dabei ungefähr ihr 47faches Gewicht Wasser bindet, und sprode und leicht pulverisirbar wird. Digerirt man sie mit einer Auflösung von Gerbstoff, so färbt sie sich, verringert ihr Volumen und wird nachher, nach völligem Auswaschen, von Eisenowdsalzen geschwärzt. Bei der Destillation gibt sie ein dickes, butterartiges Oel, Wasser, Essigsäure und Ammoniak, und nach dem völligen Verbrennen hinterlässt sie eine, aus phosphorsaurem Kalk bestehende Asche. Brandes vergleicht diese Substans mit dem stärkeartigen Skelett des isländischen Moses; aber aus den obigen Angaben geht

⁾ Jahrbuch der Chemie und Physik. 1827. II. 436.

hervor, dass sie in ihrem Verhalten am meisten noch mit dem Fangin übereinstimmt, wie man es auch wohl nach der Stelle, welche diese Pflanze in dem natürkichen System einnimmt, erwarten konnte.

Pflanzen-

Zenneck hat eine Untersuchung über die Ge-Sarben. winnungsarten und die Eigenschaften des Alizarins angestellt*). Er fand, dass man in gutem Krapp nicht mehr als 12 bis 2 Procent seines Gewichts Alizarin annehmen könne. Die von ihm angegebenen Bereitungsarten sind folgende: 1) Aus sehr fein gepulvertem Krapp kann man durch Erhitzen auf einem, mit einem flachen Glase bedeckten Uhrglase etwas Alizarin in Krystallen sublimirt bekommen. 2) Man versetzt Krapppulver mit Wasser und Hefe in Gährung, presst darauf das Ungelöste aus, trocknet und zieht es so lange mit Alkohol aus, als dieser sich noch färbt. Der Alkohol wird bis zu 4 seines Volums abdestillirt, der Rückstand mit verdünnter Schwefelsäure gefällt, der Niederschlag abfiltrirt und ausgewaschen. 3) Man behandelt trocknes Krapppulver mit Aether. Entweder man nimmt das Pulver, so wie es im Handel vorkommt, oder man extrahirt es zuvor mit verdünnter Schwefelsäure, die man nachher wohl auswascht, und den Krapp darauf trocknet. 8 Loth Aether sollen zu 20 (?) Loth Krapp hinreichen. Die Auflösung in Aether wird im Wasserbad abdestillirt, der concentrirte Rückstand ausgegessen und in einer Schale eingetrocknet. Das auf beide Arten erhaltene Alizarin wird nun sublimirt, indem man es auf ein flaches Gefäs, z. B. den Deckel cines Platintiegels, oder auf ein Uhrglas legt, unf

[&]quot;) Poggendorff's Annalen XIII. 261.

welches man einen anderen Deckel mit einem Loch in der Mitte, oder auch einen sehr flachen Glastrichter, stellt. Zenneck gibt von dem Alizarin folgende Beschreibung: So wie man es mit Alkohol und Schwefelsäure erhält, ist es ein braunes, mit Aether dagegen ein rothbraunes Pulver. Das sublimirte bildet kleine, rothgelbe, vierseitige Nadeln, und weiter oben ein rothgelbes Pulver. Die Sublimation geht etwas über der Temperatur vor sich, wobei Rüböl kocht. Es riecht dabei aromatisch, nicht unangenehm. Es schmeckt bitter und zugleich schwach säverlich, und seine spirituöse Auflösung soll Lackmus, Rothkohl und Veilchensaft röthen, woraus Zenneck schliesst, dass es eigentlich eine Säure sei, die er Krappsäure nennt. In Wasser ist es fast ganz unlöslich; ein Pfund Wasser löst kaum einen Gran davon auf. Das Unaufgelöste nimmt durch Kochen dasselbe Ansehen, wie vor der Sublimation, an, weshalb Zenneck glaubt, es gehe dabei in hydratischen Zustand über. Enthält das Wasser Zucker, so löst sich das Alizarin, besonders im Kochen, weit leichter auf. Einem Zuckergehalt in der Krapp-Infusion schreibt Zenneck die Möglichkeit der von Robiquet und Colin angegebenen Bereitungsweise su (Jahresb. 1828, pag. 265.), 1 Theil Alizarin löst sich bei + 12° in 210 Th. Alkohol und in 160 Th. Aether von 0,73 spec. Gewicht auf. Diese Auflösungen sind rothgelb. Mit derselben Farbe löst es sich in Schwefelkohlenstoff, Terpenthinöl, Petroleum und fetten Oelen auf. Chlor und Jod wirken wenig darauf. Concentrirte Schwefelsäure, Salpetersäure und Salzsäure lösen dasselbe auf, lassen es aber bei Zusatz von Wasser wieder fallen. Mit Alkalien und Salzbasen da-

gegen verbindet es sich mit einer bläulichen oder violetten Farbe, ohne dass aber die gesättigte Verbindung krystallisirt. Das Färben mit Krapp besteht in Erzeugung einer solchen Verbindung mit einer Basis, und der purpurfarbene Stoff von Robiquet und Colin (Jahresb. 1829, pag. 267.) ist nichts Anderes, als die Verbindung des Alizarins mit Thonerde. Säuren stellen dadurch die gelbe Farbe wieder her, dass sie sich der Base bemächtigen. - Aus den angeführten Umständen geht deutlich hervor, dass, wenn es sich auch nicht bestreiten lässt, dass in diesen Verbindungen das Alizarin der electronegative Bestandtheil ist, es sich doch durch sein Verhalten zu Salzbasen ganz natürlich in die Klasse der Farbestoffe, und nicht in die der Säuren stellt. - Nach Zenneck enthält es übrigens keinen Stickstoff.

Lackmus.

Desfosses*) hat eine Methode angegeben, den Farbestoff im Lackmus von den übrigen Bestandtheilen zu trennen. Zu einer Infusion von Lackmus mischt man eine Auflösung eines Eisenoxydulsalzes und etwas Ammoniak. Hierdurch wird der Farbestoff reducirt und mit dem Oxyd niedergeschlagen, welches man gut auswäscht; darauf behandelt man es mit etwas Hydrothionammoniak, wodurch Schwefeleisen entsteht, und sich eine farblose oder nur gelbliche Verbindung in Wasser auflöst, die beim Abdampfen blan wird und die Farbe rein hinterläßt. Desfosses glaubt nicht, daß er Ammoniak enthalte, was wohl schwerlich richtig sein möchte.

Chlorophyll.

Die färbende Substanz der Blätter, sowohl in ihrem

^{*)} Journal de Pharmacie XIV. 487.

ihrem grünen Zustande während des Sommers, als anch in dem gelben und rothen im Herbste, bevor sie absallen, ist von Macaire-Prinsep*) untersucht worden. Das allgemeine Resultat seiner Versuche ist, dass diese drei Farben, grün, gelb und roth, ein und demselben Farbstoff eigen sind; dass das Blatt, sobald es angesangen bat, seine Farbe zu ändern, in der Sonne kein Sauerstoffgas mehr entwickelt, doch aber fortfährt, aus der Lust solches auszusaugen; dass es im Dunkeln seine Farbe nicht ändert, sondern grün abfällt; dass die Farbenveränderung in der Bildung einer Säure besteht, die zuerst gelb und nachher roth färbt, so dass Blätter, die sich röthen, zuvor gelb werden; dass Alkalien, wenn man darin gelbe oder rothe Blätter macerirt, die grüne Farbe wieder herstellen, während Säuren sie wieder wegnehmen und die gelbe regeneriren; dass Säuren dieselbe Wirkung auf frische grüne Blätter ausüben; dass Alkohol, nicht aber Aether, die gelbe und rothe Farbe ausziehen, die mehr harzartig als wachsartig ist, und dass bei der Maceration eines gelben Blattes mit Aether, dieser zuerst Wachs und Alkohol, darauf den Farbstoff auszieht; dass dieser Farbstoff von Alkali grün wird. Diese Untersuchungen -scheinen uns einen Schritt näher zur Erkenntnis dieser Naturerscheinung zu führen.

Wenn aber Macaire-Prinsep wegen dieser Veränderlichkeit der grünen Farbe der Blätter den Namen Chlorophyll verwirft und ihn in Chromul umändert, so ist dies wohl eine unnöthige Namenänderung, da der Hauptcharacter des Chlorophylls, der grüne Farbstoff der Blätter zu sein,

^{*)} Annales de Chimie et de Physique XXXVIII. 415.

in dem Namen richtig ausgedrückt ist; und wenn er ferner aus diesen Versuchen schließt, dass die gelben, rothen und blauen Farben der Blumen und gesärbten Blumenstengel derselbe Farbstoff seien, weil sie von Alkali grün, von Säuren roth werden, so möchte er wohl seine Schlüsse weiter erstreckt haben, als seine Versuche berechtigen. Indessen hat er sich vorgesetzt, dieselben auch nach dieser Seite hin weiter sortzusetzen.

Tabasheer.

Die im Bambusrohre abgesetzten, unter dem Namen Tabasheer bekannten Concretionen, sind von Brewster untersucht worden *). Die aus Amerika von v. Humboldt mitgebrachten Proben dieser Substanz enthielten, nach Fourcroy und Vauquelin, außer Kieselerde, auch Kalk und Kali. Turner hat mit den ihm von Brewster gegebenen Proben von ostindischem Tabasheer Smithson's Angabe bestätigt, und darin nur Kieselerde, mit einer fast unmerklichen Spur von Kalk gefunden. Nach dem Glühen löst er sich beim Kochen gänzlich in kaustischem Kali auf.

Producte von

der Zerstö
rung der

Pflunzen
stoffe.

Kohlenstickstoffsäure.

Im vorhergehenden Jahresberichte, pag. 280, habe ich Liebig's Versuche über die Zusammensetzung der Kohlenstickstoffsäure angegeben. Mitscherlich **) hat seitdem ihre Krystallform bestimmt, die ein Octaëder mit rhombischer Basis zur Grundform hat; Liebig ***) hat ferner gezeigt, dass kohlenstickstoffsaures Bleioxyd durch den Schlag detonirt, und statt des Knallquecksilbers zur Entzündung von Pulver durch Percussion ohne Gesahr anwendbar sei; und endlich ist diese Säure

^{*)} Edinburgh Journal of Science IX.

[&]quot;) Poggendorff's Annalen XIII. 375.

^{***)} A. a. O. pag. 434.

auch der Gegenstand einer Untersuchung von Wöhler*) gewesen, durch welche er auszumitteln beabsichtigte, ob ihre detonirende Eigenschaft von Salpetersäure herrühre, indem es denkbar wäre, dass sie eine Verbindung einer organischen Substanz mit Salpetersäure sei, ähnlich der Acide nitrosaccharique und nitroleucique. hiertiber Auskunft zu bekommen, destillirte er Kohlenstickstoffsäure mit Schwefelsäure und Braunstein. Schon bei gelinder Wärme ging, unter heftiger Einwirkung dieser Substanzen, Salpetersäure und salpetrichte Säure über. Da sich hierbei aber der Einwurf machen ließ, dass sich der Stickstoff in der Kohlenstickstoffsäure auf Kosten des Sauerstoffs im Braunstein oxydirt habe, so schlug er noch einen anderen Weg ein, und kochte Kohlenstickstoffsäure mit einer concentrirten Auflösung von kaustischem Kali, welches sich mit der Salpetersäure verbinden sollte, während sich die mit derselben verbundene organische Substanz zersetzen würde. Aus dieser Auslüsung setzte sich, als sie mit Alkohol vermischt wurde, eine Salzmasse ab. aus der beim Auflösen und Abdampfen deutliche Salpeterkrystalle erhalten wurden. Eben so wurde durch ähnliche Behandlung der Säure mit Baryterdehydrat ein salpetersaures Salz erhalten.

Diese Versuche beweisen, so nahe wie es nur möglich ist, dass die Kohlenstickstossäure Salpetersäure oder salpetrichte Säure enthält, da die Resultate genau so sind, wie sie aussallen mussten, wenn die Säure eine von jenen enthielte. Sie ist so zusammengesetzt, dass man sie als eine Verbindung von Salpetersäure mit Kohle betrachten

^{*)} A. a. O. pag. 488.

könnte; wahrscheinlich ist nicht aller darin befindlicher Stickstoff als Salpetersäure oder salpetrichte Säure darin vorhanden, sondern vielmehr wird sie eine aus Stickstoff, Kohlenstoff und Sauerstoff zusammengesetzte Substanz, in Verbindung mit Salpetersäure oder salpetrichter Säure, enthalten.

Wenn man diese Frage in einen Meinungsstreit übergeben lässt, so lässt sich allerdings immer einwenden, das Kali habe den Stickstoff determinirt, sich zu Salpetersäure zu oxydiren. Damit kommt man indessen immer nur so weit, dass kein Umstand' beweist, das Salpetersäure nicht fertig darin gebildet sei, dass sich über die Ordnung, in der die Elemente in einem zusammengesetzten Körper mit einander verbunden sind, nichts sagen lässt, dass man sich also hier, wie bei der Analyse von Salzen, begnügen muss, das für Bestandtheile anzunehmen, was sich daraus abscheiden lässt. Wie man also auch die Sache wenden mag, so bleibt doch immer die größte Wahrscheinlichkeit auf der Seite, welche die detonirende Eigenschaft hierbei auf dieselbe Weise, wie die Detonation anderer, mit brennbaren Stoffen gemengter salpetersaurer Verbindungen erklärt. Von diesem Gesichtspunkt aus ist der Name Kohlenstickstoffsäure zu verändern, und dafür ein anderer, den entsprechenden Schwefelsäuren analoger zu wähler, wie z. B. Acidum nitroxanthicum oder ein ähnlicher.

Neue Art von stoffsäure.

Bei diesen Versuchen entdeckte Wöhler eine Kohlenstick- andere analoge Säure, die aus Salpetersäure und einem braunen organischen Stoff zu bestehen scheint, und die ebenfalls detonirende Verbindungen bildet. Sie ist braun, gibt blutroth gefärbte Salze und könnte daher Acidum nitrohaematicum genannt werden.

Um sie darzustellen, vermischt man Kohlenstickstoffsäure mit Eisenvitriol, überschüssigem Kalkoder Baryterdehydrat und Wasser, erwärmt das Gemenge gelinde, und filtrirt es nach einiger Zeit durch, wodurch man eine intensiv rothe Flüssigkeit erhält, aus der man die überschüssige Erde durch Kohlensäure niederschlägt. Nach dem Abdampfen bleibt eine dunkelbraune, nicht krystallisirte Masse zurück, die beim Barytsalz eine Art von grünlichem Metallglanz hat. Beim Erhitzen verbrennt sie wie Pulver und riecht dabei nach Blausäure. In Wasser ist sie mit blutrother Farbe wieder löslich. Vermischt man die Auflösung des Barytsalzes mit essigsaurem Bleioxyd, und zersetzt die niedergefallene, dunkelbranne Bleiverbindung, nach dem Auswaschen, mit Schwefelwasserstoffgas, so erhält man die neue Säure isolirt. Sie ist theils mit gelber Farbe aufgelöst, theils ist sie wegen ihrer Schwerlöslichkeit mit dem Schwefelblei gemengt, und muss aus demselben mit kochendem Wasser ausgezogen werden. Aus der Auflösung setzt sie sich in braunen krystallinischen Körnern ab. Sie ist fast geschmacklos, beim Erhitzen verpusst sie, aber ohne Feuer, entwickelt dabei Cyanammonium und hinterlässt viel Kohle, die ohne Rückstand verbrennt. Mit den Alkalien bildet sie schön rothe Verbindungen. Das Ammoniaksalz zeigt nach dem Abdampfen Spuren von Krystallisation; beim Erhitzen verpusst es mit Fener. Diese neue Säure ist ein Reagens für Ammoniak; hält man ein mit ihrer wälsrigen Auflösung beseuchtetes Papier über eine Ammoniak ausdunstende Flüssigkeit, so wird es roth. Die mit den Alkalien gebildeten Salze haben einen bitteren Geschmack. Stärkere Säuren schlagen aus der concentrirten Auflösung die.

Säure nieder, wobei die dunkelrothe Farbe in gelb tibergeht. — Die braune Säure wird von Salpetersäure nicht wieder in Kohlenstickstoffsäure umgewandelt.

Indigsäure.

Buff*) hat seine Versuche über die Indigsäure fortgesetzt (Jahresb. 1829, pag. 281.). suchte noch ferner zu beweisen, dass diese Säure keinen Wasserstoff enthalte, und nach seiner letzten Analyse besteht sie aus Stickstoff 7,588, Kohlenstoff 49,575, und Sauerstoff 42,837, was 3 At. Stickstoff, 221 At. Kohlenstoff und 15 At. Sauerstoff ausmacht. Näher beschrieben hat er die von der Indigsäure gebildeten Salze mit Baryt, Kali, Ammoniak, Quecksilberoxydul, Silberoxyd, Kupferoxyd, Eisenoxyd und Bleioxyd. Das letztere gab nicht weniger als 5 verschiedene Salze, in denen der Sauerstoff der Säure 15, 12, 10, 6 und 5 mal so viel wie die der Base betrug. Diese Zahlen scheinen nicht dafür zu sprechen, dass die Indigsäure eine selbstständige Säure sei, im Gegentheil sind sie kaum anders möglich, als dass diese Säure Salpetersäure enthalte. Uebrigens möchte wohl der analytische Theil von Buff's Arbeit nicht der beste derselben zu nennen sein.

In einer späteren Abhandlung **) tiber diesen Gegenstand suchte Buff zu zeigen, dass mehrere der durch Oxydation bewirkten Veränderungen des Indigo's vielleicht in nichts Anderem, als der Bildung neuer Oxydationsstusen von demselben Radical beständen. Nähme man an, sagt er, der Indigo enthielte keinen VVasserstoff, wie es nicht unwahrscheinlich ist, so bestände der reducirte In-

[&]quot;) Jahrbuch der Chemie und Physik 1828. III. 170.

^{*)} Annales de Chimie et de Physique XXXIX. 296.

digo aus 2 At. Stickstoff und 15 At. Kohlenstoff ohne Sauerstoff; zu diesem Radical kämen im Indigblau 2 At. Sauerstoff, in der Indigsäure 10, und die Kohlenstickstoffsäure wäre dann eine veränderte Indigsäure, die durch Einwirkung der Salpetersäure 5 Atome Stickstoff verloren und 2 At. Stickstoff zubekommen hätte = N* C10 O10. Diese Annahmen kommen wohl mit den procentischen Resultaten von Buff's oben angeführter Analyse der Indigsäure, und mit Liebig's Analyse der Kohlenstickstoffsäure, allein nicht mit der von letzterem für dieselbe gefundene Sättigungscapacität überein. - Uebrigens ist es nicht bewiesen, dass der Wasserstoff unter den Bestandtheilen des Indigo's fehlt, und Versuche über die Oxydation des reducirten Indigo's zeigen nur eine Zunahme von 4,62 auf 100 Th. Indigo, was ungefähr 1 von dem gesandenen Sauerstoffgehalt im Indigoblau ist.

Tünnermann*) erhielt auf folgende Art aus Neue Siure Stärke eine Säure: Gleiche Theile Stärke und gepulverter Brannstein werden in einer' tubulirten Retorte mit so viel (1 Theil) Wasser vermischt, als zur richtigen Beseuchtung nothig ist. Die Masse wird fast bis zu + 100° erhitzt, dann 3 Th. Salzsäure zugemischt, und hierauf fast bis zur Trockne destillirt. Das Destillat hat einen Geruch nach bitteren Mandeln, ohne Blausäure zu enthalten; es enthält Salzsäure und die neue Säure. Man sättigt dasselbe mit kohlensaurem Kalk und dampst Die Verbindung der neuen Säure mit Kalkerde krystallisirt; man scheidet sie ab und krystallisirt sie um, und destillirt 100 Th. dieses Salzes mit 73 Th. Schwefelsäure, die mit ihrem doppel-

yon Stärke.

^{*)} The quaterly Journ. of Science N. S. IV. 144.

ten Gewicht Wasser verdünnt ist. Man erhält dann eine wässerige, flüchtige Säure von saurem Geschmack, und einem der Blausäure ähnlichen, starken Geruch. Mit den Basen bildet sie eigene Salze, von denen die meisten zersliesslich und die alle leichtlöslich sind. In trocknem Zustand erhitzt, werden sie unter Abscheidung von Kohle in kohlensaure zersetzt. Mit Gold- oder Silbersalzen digerirt, reduciren sie das Gold oder Silber. Die Salze von Kalk- und Baryterde krystallisiren. Die mit alkalischer Basis zerfliessen. Diese Säure besteht nach T-unnermann aus 24 Atom Kohlenstoff and 3 Atomen Sauerstoff, oder 38,74 Kohlenstoff und 61,26 Sauerstoff, und sättigt eine Quantität Basis, deren Sauerstoff 1 von dem der Säure ist. - Diese Angabe verdient wegen ihrer großen Merkwürdigkeit eine nähere Prüfung, somal da diese Säure mit der Ameisensäure große Aehnlichkeit hat, die sich auf eine analoge Art erzeugen lässt. Ich erinnere, dass uns derselbe Chemiker im vorigen Jahre schon mit einer anderen Sänre aus Stärke bekannt gemacht hat (Jahresb. 1829, pag. 279.)

Pyrrhin.

Vogel *) hat gezeigt, dass die von einigen Chemikern im Regenwasser angenommené organische Substanz (die man Pyrrhin nannte, und welche die Eigenschaft hat, dass ihre Auslösung in VVasser das salpetersaure Silber nicht fällt, sich aber dadurch im Tageslichte weinroth färbt), kein eigenthümlicher Stoff ist, sondern dass diese Eigenschaft den meisten in VVasser löslichen Stoffen organischen Ursprungs zukomme, dass sich also keine besondere Substanz annehmen lässt, die

[&]quot;) Kastner's Archiv. XV. 97.

eine solche Eigenschaft hat, und die das Regenwasser von jeder Art in der Lust aufgetriebenem Stanb organischen Ursprungs erlange.

Im Allgemeinen ist es schwer, den Moder in Moder. reinem Zustand zu erhalten. Im vorhergehenden Jahresb., pag. 299., habe ich zwar hierzu eine Methode angeführt, die jedoch nicht recht diesem Zweck entspricht. Eine andere ist von Dumenil*) angegeben worden, die besser gewählt zu sein scheint. Man fällt eine Auflösung von Moderkali mit schwefelsaurem Kupferoxyd, wäscht den Niederschlag aus und zersetzt ihn durch Schwefelwasserstoffgas, wobei sich die Flüssigkeit schon durch die ersten Antheile von eingeleitetem Gas dunkelbraun färbt.

Im vorigen Jahresberichte führte ich die Un-Aether. Vertersuchang von Dumas und Boullay über die Hennel. Aetherarten und das Weinöl an. Hinsichtlich der Punkte darin, die mit den von Hennel angegebenen Thatsachen (Jahresb. 1828, pag. 276.) im Widerspruch stehen, hat letzterer Folgendes angeführt **): Aether bildet sich nicht durch Einwirkung von Schweselsäure auf Alkohol, sondern durch Einwirkung von Alkohol auf Weinschwefelsäure, die eine chemische Verbindung von Schwefelsäure mit ölbildendem Gas ist. Beim Kochen des Gemisches verbindet sich der Alkohol mit dem ölbildenden Gase zu Aether, und die Weinschwefelsäure wird wieder zu Schwefelsäure. Den Beweis für diese Behauptung nimmt Hennel aus solgenden Thatsachen: Ein Gemische aus gleichen Theilen Alkohol von 0,82 spec. Gew. und concentrir-

[&]quot;) Jahrb. der Ch. u. Ph. 1828. II. 126.

[&]quot;) Poggendorff's Annalen XIV. 273.

ter Schwefelsäure producirt so viel Weinschwefelsäure, dass bei der Fällung des Gemisches mit Bleizucker nicht mehr schwefelsaures Bleioxyd erhalten wird, als ? der angewandten Säure entspricht; a sind also in Weinschwefelsäure umgewandelt. Nähme man an, diese seien ohne allen Einfluss auf die Aetherbildung, so blieben nur 2 Schwefelsäure, die mit 2 des Alkohols Aether bilden würden (1 ist nämlich zur Bildung der Weinschweselsäure verbrancht). Hennel unterwarf mehrere Portionen eines Gemisches aus gleichen Theilen Alkohol und Schweselsäure der Destillation, auf die Art, dass er von der einen 10, von einer anderen 2 abdestillirte, und untersuchte dann durch Fällung mit Bleizucker den Gehalt an Schwefelsäure, wo es sich dann seigte, dass je mehr Aether man abdestillirt hatte, um so mehr Schwefelsäure sich im Rückstand fand, so daß, als 2 der Flüssigkeit abdestillirt waren, der Rückstand mehr als die Hälfte der zugesetzten Schwefelsäure als solche enthielt. Es vermindert sich also bei der Destillation die Menge der Weinschwefelsäure, während die der Schwefelsäure zunimmt Dies wurde noch auffallender, als in einem zu 1 abdestillirtem Gemische 2 VVasser an die Stelle gesetzt wurden, und destillirt, und dies mehrere Male wiederholt wurde. Das Destillat war dann Alkohol, und zuletzt enthielt der Rückstand in der Retorte keine Weinschwefelsäure mehr, sondern nur Schwefelsäure.

Aus weinschweselsaurem Kali konnte zwar durch Destillation mit concentrirter Schweselsäure kein Aether hervorgebracht werden; wurde aber das Salz mit verdünnter Schweselsäure destillirt, so erhielt man Alkohol und in der Retorte blieb saures schweselsaures Kali ohne Weinschweselsäure. Diese Versuche scheinen zu zeigen, dass die Weinschweselsäure eine Verhindung von Schweselsäure mit ölbildendem Gas sei, die sich durch Kochen mit Wasser zersetzen läst, und wobei sich Wasser mit dem Kohlenwasserstoff zu Alkohol verbindet und die Schweselsäure frei wird. Hierdurch wäre es also ausgemacht, dass die Weinschweselsäure SH+(S+4CH²) und nicht S+4CH² ist.

Hennel gibt an, dass ein Gemische von gleichen Theilen Schweselsäure und Wasser, versetzt mit seinem doppelten Gewichte Alkohol von 0,82 keine Weinschweselsäure gab, dass sich aber diese in der Retorte fand, wenn der zugesetzte Alkohol sast ganz abdestillirt wurde. Gleiche Theile Alkohol und Schweselsäure wurden mit einander vermischt und mehrere Tage lang stehen gelassen; darauf mit dem doppelten Gewichte vom Gemische Wasser verdünnt und destillirt. In dem Destillat bekam man Alkohol, und in dem Rückstand keine Weinschweselsäure.

Uebrigens ist Hennel mit Dumas und Boullay über die Natur des Weinöls nicht einig, welches er als eine Verbindung von Schwefelsäure mit doppelt so viel Kohlenwasserstoff als in der Weinschwefelsäure betrachtet. Von einer anderen Seite gibt Duflos*) an, dass er bei Wiederbolung der Analyse von Dumas und Boullay dieselbe ganz richtig gefunden habe, das nämlich das Weinöl keine Schwefelsäure enthalte, und aus 2 At. Kohlenstoff und 3 At. Wasserstoff bestehe.

Die hierbei dargelegten Ideen von Hennel Versuche von sind durch eine spätere verdienstvolle Arbeit von Serullas.

^{&#}x27;) Kastner's Archiv XIV. 296.

Serullas bestätigt worden *). Der Punkt, welcher bei diesen Gegenständen die meiste Veranlassung zu Verwirrungen gab, waren die verschiedenen Begriffe, die man sich vom VVeinöl machte. Serullas hat dies nun in's Reine gebracht und die Sache dadurch aufgeklärt. Bei der von ihm hierüber publicirten Arbeit scheinen ihm die oben mitgetheilten Angaben von Hennel noch nicht bekannt gewesen zu sein.

Serullas hat gezeigt, dass das sogenannte Weinöl von zweierlei Art sei; das eine ist eine Verbindung von Schwefelsäure und Kohlenwasserstoff, die schon von Hennel beschrieben und analysirt worden ist (Jahresb. 1828, pag. 276.), und das andere der von aller Schweselsäure befreite, ölartige Körper, den Dumas und Boullay untersucht haben (Jahresb. 1829, pag. 286.), und der schon lange unter dem Namen sülses Weinöl bekannt gewesen ist. - Das erstere nennt Serullas Sulfate d'hydrogène neutre (indem er nämlich, mit einiger Modification, die zuerst von Chevreul vorgeschlagene und hernach von Dumas u. Boullay weiter ausgeführte Idee anzunehmen scheint, dass man das ölbildende Gas als eine Salzbasis. und die Aetherarten als Salze dieser Basis betrachten könne). Man erhält sie auf zweierlei Art: a) Man vermischt 2½ Th. Schwefelsäure mit 1 Th. Alkohol und destillirt. Zuerst bekommt man eine kleine Menge Aether, darauf einen gelblichen, ölartigen Körper, und das Destillat besteht aus einer ungefärbten und einer gelblichen Schicht, die, je nach verschiedener Einmischung von Aether, verschiedenes specifisches Gewicht haben, so dass die

^{*)} Annales de Ch. et de Ph. XXXIX. 152.

letztere zuweilen obenauf schwimmt, zuweilen in der farblosen untersinkt; die letztere wird abgegossen, und die gelbe Flüssigkeit einige mal mit wenigem und kaltem Wasser abgewaschen, um eine mögliche Verunreinigung von Schwefelsäure Darauf setzt man sie in das Vawegzunehmen, cuum der Lustpumpe über Schwefelsäure, verdünnt aber die Lust nur langsam, um Kochen und Spritzen zu vermeiden. Dadurch werden entfernt Aether, schweflichte Säure und Wasser, und dabei wird die Flüssigkeit zuerst grünlich, dann blaugwin und zuletzt smaragdgrün*). - Sie ist nun rein und lässt sich in einer verkorkten Flasche, ohne andere Veränderung, als dass sie farblos wird, aufbewahren, welches letztere Serullas vom Zutritt der Luft ableitet, da, wenn diese durch Erwärmung. ausgetrieben wird, sie wieder grün wird. - b) Man trocknet im Vacuum über Schwefelsäure weinschwefelsauren Kalk aus, so dass er alles Krystallwasser verliert, und destillirt ihn dann. Außer Wasser, Schweslichtsäuregas und Spuren von Alkohol und. Aether, bekommt man hierbei einen ölartigen Körper, welcher dieselbe Verbindung ist, und nach dem Auswaschen und Behandeln im luftleeren Raum dieselben Verhältnisse zeigt. - Diese Verbindung hat nun folgende Eigenschaften: Consistenz von Oel, farblos oder grün, je nachdem sie Luft enthält oder nicht, Geruch durchdringend aromatisch, Geschmack kühlend, piquant, etwas ähnlich dem von Pfessermunzöl, spec. Gew. 1,133, in

Dei der Bereitung des schweren Salzäthers aus Alkohol, Schweselsäure und Braunstein, habe ich einige mal beobachtet, dass die ersten übergehenden Tropsen tief smaragdgrün gesärbt waren, welche Farbe aber durch das später kommende wieder ganz verschwand.

Wasser wenig löslich, löslicher in Alkohol und Aether, aus denen sie durch Verdunsten derselben wieder erhalten wird, jedoch auch durch Ausfällung mit Wasser. Von Wasser wird sie zersetzt. Eine geringe Menge wirkt nicht sehr darauf; von vielem aber, besonders wenn es gelinde crwärmt ist, wird sie auf die Weise zersetzt, dass sich auf der Oberstäche der Flüssigkeit Weinöl abscheidet, während das Wasser Weinschweselsäure auflöst. Nach der Analyse von Serullas besteht sie aus 2 At. Schwefelsäure, verbunden mit 8 Atom. Kohlenwasserstoff (ölbildendem Gas =CH) und 1 At. Wasser = 2S+8CH+H. Enthielte sie noch ein Atom Wasser, so könnte ihre Zusammensetzung durch ein Atom wasserfreier Schwefelsäure und ein Atom Aether repräsentirt werden, d. h. sie wäre dann der Acther der Schweselsäure. Hennel fand bei ihrer Analyse kein Wasser; allein die Versuche von Serullas lassen keinen Zweifel, dass sie Wasser enthält, und wenn sie so zusammengesetzt ist, wie er gefunden hat, so macht sie eine Ausnahme von den Aetherarten der übrigen Säuren aus. Die durch ihre Zersetzung gebildete Weinschwefelsäure besteht nach Serullas aus Schwefelsäure und Aether, oder 2 At. Säure, 4 At. ölbildendem Gas und 1 At. Wasser, welches letztere aus neutralen weinschweselsauren Salzen nicht ohne Zersetzung abscheidbar ist, so dass diese Salze als Verbindungen von 1' Atom neutralem schweselsauren Salz und 1 At. eines in isolirter Gestalt noch unbekannten Korpers, nämlich des Schweselsäureäthers, betrachtet werden können. Daher nennt er die Weinschwefelsäure Sulfate acide d'ether.

Das Weinöl, welches durch Wasser und Salz-

basen aus der vorhergehenden Verbindung ausgeschieden wird, hat nach Serullas folgende Eigenschaften: Eine gelbliche Farbe, wie Baumöl, einen eigenen aromatischen Geruch, zumal beim Erwärmen und Reiben zwischen den Fingern; 0,921 v spec. Gewicht (ohne Angabe der Temperatur); kocht und destillirt bei +280° über, wird bei - 25° sähe und wie Terpenthin, und bei - 35° fest. Im wasserfreien Zustande leitet es nicht die Electricität, im wasserhaltigen aber leitet es. So wie es anfangs aus der vorhergehenden Verbindung durch Behandlung mit lauem Wasser abgeschieden wird, ist es unklar und setzt in der Ruhe eine krystallisirte Substanz ab, die ebenfalls von Hennel zuerst beobachtet wurde. Diese Krystalle setzen sich bei ungefähr 0° vollständig ab, und können durch Pressen zwischen Fliesspapier vom Oele völlig befreit werden. Durch Sublimation läßt sich dieser Körper reinigen; er bildet dann nadelförmige, glänzende Krystalle, die spröde und geschmacklos sind, zwischen den Zähnen knarren. in der Wärme eigenthümlich aromatisch und wie Weinöl riechen, 0,980 spec. Gewicht haben, bei + 100° schmelzen, und bei + 260° in's Kochen kommen und sublimiren. Dieser Körper ist in Wasser unlöslich, allein leichtlöslich in Alkohol und Aether, woraus er beim Verdunsten wieder krystallisirt. Er besteht, wie das Weinöl, aus Kohlenstoff und Wasserstoff, und zwar sind diese beiden in diesen zwei Körpern absolut in demselben procentischen Verhältnisse enthalten, nämlich 0,8571 Kohlenstoff, und 0,1429 Wasserstoff. Dies ist die Zusammensetzung des ölbildenden Gases, und dies stimmt auch mit Hennel's älteren analytischen Versuchen überein. Ihre verschiedenen

äusscren Eigenschaften erklärt Serullas dadurch, dass das zusammengesetzte Atom die doppelte, dreifache und vierfache Anzahl von einfachen Atomen enthalte, so wie schon frühere ähnliche Untersuchungen von Faraday vermuthen lassen (Jahresb. 1827, pag. 102.). Um sie von einander zu unterscheiden, schlägt er eine eigene Nomenclatur für sie vor, nämlich Hydrogene carboné biatomique, triatomique, quadriatomique etc. Man sieht hieraus, dass die Untersuchung dieser Kürper sur Erforschung einer äußerst wichtigen Frage in der chemischen Proportionslehre leitet. - Im letzten Jahresb., pag. 286., führte ich an, dass Damas und Boullay das Weinöl aus 0,89 Kohlenstoff and 0,11 Wasserstoff, = C2 H3, zusammengesetzt gefunden hätten, dass es unter Entwickelung von Wasser und schweflichter Säure und Weinschwefelsäure gebildet werde, woraus auch diese Zusammensetzung folgt. Serullas fand, dass, wenn schweslichte Säure gebildet wird, sich auch zugleich Kohle absetzt. Gewiss sehen die Chemiker um so mehr mit gespanntem Interesse der Erklärung von Dumas und Boullay hierüber entgegen, da das von ihnen angegebene Resultat nicht durch Berechnung, sondern durch drei besondere, genau detaillirte, und mit der angeführten Formel übereinstimmende Versuche erhalten worden ist.

Aus seinen Versuchen hat Serullas folgende Resultate mitgetheilt:

- 1) Durch die Einwirkung von Schweselsäure auf Alkohol entsteht nicht, wie man bis jetzt glaubte, Unterschweselsäure, in Verbindung mit einem vegetabilischen Stoff (VV einschweselsäure).
- 2) Es entsteht hierbei eine Verbindung von Schwefelsäure mit Kohlenwasserstoff und Wasser,

in der sur Bildung des Aethers erforderlichen Proportion, welche Verbindung durch Kochen so zer-

setzt wird, dass der Aether weggeht.

3) Die saure Verbindung von Aether und Schwefelsäure verliert, bei der im Verlause der Operation eintretenden Reaction, einen Theil ihrer Säure und wird neutral, wobei ein Theil mit dem Aether überdestillirt, ein anderer Theil aber zersetzt wird, und die Entstehung aller der sich zugleich entwickelnden Producte veranlasst.

- 4) Die neutrale Verbindung gehört zu den am besten characterisirten; sie läst sich über Schwefelsäure im luftleeren Raum austrocknen und wird dann grün. Bei gewöhnlicher Temperatur lange im Wasser gelassen, zersetzt sie sich in Weinschwefelsäure, in flüssigen Kohlenwasserstoff (stises Weinöl), und in einen festen Kohlenwasserstoff.
- 5) Beim Kochen von Weinschwefelsäure mit Wasser bekommt man Alkohol und Schwefelsäure.
- 6) Weinschwefelsaure Salze geben beim Kochen mit Wässer Alkohol, und hinterlassen saure schwe-In trockner Form erhitzt, geben felsaure Salze. sie schweslichte Säure, Kohlenwasserstoff, die neutrale Verbindung von Schwefelsäure und Kohlenwasserstoff, eine Portion Alkohol, und hinterlassen ein schweselsaures Salz mit Ueberschuss an Säure.
- 7) Das Weinöl und die daraus sich absetzende krystallisirende Substanz bestehen, wie Hennel angegeben hat (Jahresb. 1828, pag. 278.), aus Kohlenstoff und Vyasserstoff in demselben Verhältnis, wie im ölbildenden Gase.
- 8) Der Schwefelsäureäther enthält zu Anfang seiner Destillation Weinschweselsäure und nachher die neutrale Verbindung von Schweselsäure

und Kohlenwasserstoff, die man leicht derch Verdunstung des Aethers abgeschieden erhalten kann.

9) Eine Methode, die neutrale, letztgenannte Verbindung, folglich auch Weinöl zu erhalten, besteht darin, trocknen weinschwefelsauren Kalk zu destilliren und die Producte aufzusammeln.

Essigāthor.

Duflos*) hat gezeigt, dass man bei der Destillation von Alkohol und Schweselsättre mit Braunstein oder Chromsäure, bei einer geringeren Menge des oxydirenden Körpers, Essigäther, mit einer größeren aber den sogenannten Sauerstossäther erhalte, den Duflos schweren Essigäther neunen will, und der nach ihm aus Essigsäure und Weinölbesteht; bei einer noch größeren Menge endlich erhält man im Destillat bloß Essigsäure.

Dieselbe Beobachtung ist auch von Mitscherlich **) mitgetheilt worden, mit dem Zusatz, dass der Chloräther, der durch Condensation von gleichen Volumen Kohlenwasserstoff und Chlor erhalten wird (CI + CH2), wenn man ihn mit einer dünnen Schicht VV asser bedeckt und in den Sonnenschein stellt, Salzsäuregas entwickelt und Essigäther bildet. Diese Zersetzung entsteht dadurch, dass 8 Atome Chloräther, durch Zersetzung von Wasser, 8 Atome Chlorwasserstoffsäure hervor-Die dabei frei werdenden 4 At. Sauerbringen. stoff verbinden sich mit den 8 Atomen Koblenwasserstoff zu 1 At. Essigäther = 40+8C+16H, oder zu einem Atom Essigsäure = O5 C4 H6 und einem Atom Aether = OC+H10.

Sogenannte . Alkoholate.

Graham ***) hat chemische Verbindungen in

^{*)} Kastner's Archiv, XIV. 308.

^{**)} Poggendorff's Annalen XIV. 538.

^{***)} Philos. Magazin and Annals etc. N. S. IV. 265. 331.

bestimmten Verhältnissen zwischen wasserfreien Salzen und Alkohol hervorgebracht, indem er gesättigte Auflösungen der wasserfreien Salze in Alkohol von 0,796 erkalten oder verdunsten liefs, ohne dass Wasser binsukommen konnte. Chlorcalcium schiesst in rectangulären Blättern an und enthält 0,59 Alkohol, was jedoch einer ungeraden Zahl, nämlich 3½ Atom Alkohol, entspricht. Nach ihm besteht diese Verbindung aus 2 Atom. Salz und 7 Atom. Alkohol. 10 Theile Alkohol lösen 7 Theile Chlorcalcium bei + 80° auf. Salpetersaure Talkerde löst sich mit Hülfe von Wärme in ihrem doppelten Gewicht Alkohol auf und schiesst beim Erkalten in kleinen, perlmutterglänzenden Schappen an. Sie enthalten 0,732 ihres Gewichts Alkohol oder 9 Atome. Salpetersaure Kalkerde, womit Alkohol im Kochen gesättigt wird, erstarrt in der Kälte zu einer festen Masse, die nicht krystallinisch ist. Sie enthält 0,415 Alkohol oder 5 At. Chlormangan schiesst in Taseln mit unebenen Kanten an. Es enthält 0,479 Alkohol oder 3 Atome. Chlorzink ist in Alkehol so leichtlöslich, dass 20 Th. von 7 Th. Alkohol zu einer zähen Flüssigkeit aufgelöst werden, aus der sich kleine Krystalle bilden, die 0,15 Alkohol enthalten, was bloss 1/2 Atom von letzterem ausmacht. - Diese Angaben verdienen untersucht und erweitert zu werden, zumal da man non findet, dass der Kohlenwasserstoff mit so viel salzartigen Körpern Verbindungen emgeht, wie s. B. in der Weinschwesclsäure, im Chlorplatin u. s. w. Die hier angeführten scheinen gleichwohl von der Natur zu sein, dass sie eher mit denen mit Krystallwasser, als mit den innigeren Verbindungen des Kohlenwasserstoffs zu vergleichen sind.

Analysen von Pflanzensubstanzen.

Die Wurzel von Ipecacuanha branca enthält nach der Analyse von Vauquelin 1) 1 Procent Emetin, 2 Procent Stärke und 1 Procent einer unbestimmten, in Schuppen krystallisirenden Substanz.

Zenneck 2) hat den Buchwaizen (Frucht von Polygonum Fagopyrum) analysirt und darin ähnliche Bestandtheile wie in den Getreideaften gefunden, z. B. Stärke 0,523, Pflanzenleim 0,105, Eiweis 0,028, Zucker 0,03, Gummi 0,028 u. s. w. Geiger und Reimann 3) haben den milchartigen Sast des Feigenbaums untersucht, der mit den milchartigen, kautschuckhaltigen Sästen große Analogie hat, und ebenfalls ein, dem Kautschuck verwandtes, weiches, elastisches Harz hinterlässt. -Peschier 1) hat die Blätter und Blüthen von Tanacetum vulgare untersucht; Lecocq 5) die Wurzel von Typha latifolia und angustifolia, worin er 11 bis 12 Procent Stärke fand; Feneulle b) die Wurzel von Asclepias vincetoxicum, in der Absicht, darin Emetin aufzusuchen, welches sich jedoch nicht darin fand, sondern statt dessen eine eigene, brechenerregende, nicht basische Substanz Lassaigne 1) hat untersucht, welche Säure im Rhus typhinum und glabrum enthalten sei, und hat darin Aepselsäure in Menge gesunden. Henry d.j. und Boutron-Charlard 8) haben die Rinde von Quillaya Saponaria untersucht. Desfosses 3) fand bei einer Analyse der Wurzel von Polypodium vulgare gährungsfähigen Zucker, Mannazucker, Stärke, Psianzeneiweiss, Vogelleim, settes Oel u. a.

¹⁾ Annales de Ch. et de Ph. XXXVIII. 155. 2) Kastner's Archiv XIII. 359. 3) A. a. O. XIV. 144. 4) Journ. de Ch. med. IV. 58. 5) A. a. O. pag. 177. 6) A. a. O. pag. 346. 7) A. a. O. pag. 569. 8) Journal de Pharm. XIV. 247. 9) A. a. O. pag. 276.

aber keinen Gerbstoff, der doch allerdings in bemerkenswerther Quantität darin enthalten ist. Lebreton 1) hat die unreisen Pomeranzen analysirt. Soubeiran 2) hat über die Manjoc-Wurzel (Jatropha Curcas) Versuche angestellt. 'Addams 3) hat einen Sast analysirt, der aus dem Holze von Bosa rubiflora aussiekerte. L'öwig 1) hat die Eicheln analysirt; sie enthalten fettes Oel 4,3, Hars 5,2, Gummi 6,4, eisenschwärzenden Gerbstoff 9,0, bitteres Extract 5,2, Stärke 38,0, und Pflanzenskelett 31,9. Von Braconnot 5) ist das Equisetum fluviatile, und von Diebold 6) das E. hyemale . analysirt worden. In dem Resultate der Analyse des letzteren vermisst man Talkerdessize, Equisetsäure und Kieselerde. Pallas 1) hat die Blätter und die Rinde des Olivenbaums (Olea europaca) untersucht und darin einen eigenen krystallinischen Stoff gesunden, den er für neu hält und Vauqueline neunt; ich habe noch keine Beschreibung davon gesehen. Ranque und Simonin 8) haben eine Untersuchung über die in Aether löslichen Bestandtheile der Belladonne angestellt, Uredo maidis ist von Dulong d'Astafort 9) analysirt worden, der darin eine dem Fungin ähnliche, unlösliche Substanz, und einen stickstoffhaltigen Extractivstoff, ähnlich dem in den Schwämmen besindlichen, fand,

¹⁾ A. a. O. pag. 377. 2) A. a. O. pag. 393. 3) The quaterly Journal of Science IV. 147. 4) Buchner's Repertorium XXVIII. 169. 5) Annales de Ch. et de Ph. XXXIX. 1. 6) Buchner's Repertorium XXVIII. 366. 7) Bulletin des Sciences medicales de Ferussac. Juli 1828. pag. 288. 8) Journal de Pharmacie XIV. 255. 9) A. a. O. pag. 556.

Thierchemie

Pallas *) hat eine vergleichende Untersuchung Blut. angestellt über den ungleichen Gehalt an, durch Kochen coagulabeler Substanz im Blut, wie es von Blutigeln oder Schröpsköpsen aus den Capillar-Enden der Arterien ausgesogen wird, und in Blut, so wie es von den Venen geführt wird. Dies bestimmte er so, dass gleiche Portionen von Blut, zu gleicher Zeit von einer und derselben Person auf jene Weise und durch Aderlass am Arm erhalten, mit dem 4fachen Volum Wasser vermischt und gekocht wurden, und das nachber gesammelte and vollständig getrocknete Coagulum gewogen wurde. Die relativen Mengen im Blute von einer Person waren 14,6 p.C. im venösen, 17,2 in dem durch Schröpsen, und 17,8 in dem von Blotigeln ausgezogenen. Bei anderen Versuchen fielen die Unterschiede weniger groß, aber immer noch so aus, dass das venöse Blut dünner war. Umstand, wenn er sich anders bestätigt, scheint für die von vielen ausgezeichneten Physiologen bestrittene Venen-Absorption zu sprechen.

Michaëlis **) suchte den Unterschied zwischen arteriellem und venösem Blut dadurch zu bestimmen, dass er die beiden Blutarten von selbst gerinnen liess, den Blutkuchen herausnahm, ihn durch Behandlung mit Fliesspapier fast bis zur

[&]quot;) Journal de Chimie medicale IV. 465.

^{**)} Jahrb. der Chemie und Physik. 1828. III. 94.

Trockne von anhängendem Blutwasser befreite, den Farbstoff dann auszog und eintrocknete, dann den unlöslichen Faserstoff eben so behandelte, und endlich das klare Blutwasser zur Trockne abdampste. Diese trocknen Massen wurden durch Verbrennung mit Kupferoxyd analysist, nachdem durch eine Gegenprobe bestimmt worden wur, wie viel Wasser und Asche abgezogen werden musste. Das Resultat dieser Versüche siel solgendermassen aus:

	Semm.		Faseretoff.		Farbetoff	
	Arte-	Venös.	Arte-	Venös.	Arto: riell,	Venös.
Stickstoff	53,00 9 6,99 3	52,652 7,359	51,374 7,254	50,440 8,228	17,253 51,382 8,354 28,011	53,231 7,711

Die Analyse vom getrockneten Serum stimmt mit Gay-Lussac's u. Thénard's and Prout's Analyse vom Eiweiss sehr gut überein. Dagegen weicht die vom Faserstoff zwar nicht viel, aber doch für die meisten Bestandtheile um einige Procept ab. Das Resultat, was aus der Untersuchung von Michaëlis hervorzugehen scheint, ist, dass der hauptsächlichste chemische Unterschied zwischen arteriellem und venösem Blut in der verschiedenen Zusammensetzung des Farbstoffs besteht, der auch offenbar bei dem Uebergang des arteriellen Blutes in venüses, unter Ausscheidung von Kohle, verändert wird. - Ob der bemerkte Unterschied in dem Kohlenstoffgehalt des Faserstoffs wirklich gegrundet, oder ob er ein Beobachtungssehler sei, verdient durch eine erneuerte Untersuchung entschieden zu werden.

Im vorigen Jahresber., pag. 307., habe ich Orfila's Angaben erwähnt, wie man bei gerichtlichmedicinischen Untersuchungen Blutflecken untersuchen und von anderen rothen und braunen Flekken unterscheiden soll. Gegen die Richtigkeit dieser Versuche hat Raspail den Einwurf gemacht, dass mit Krapp gesärbtes Eiweiss rothe Flecken gäbe, welche sich gerade so wie Blutslecken verhielten. Orfila *) hat dagegen gezeigt, dass dem nicht so sei; dass solche rothe Flecken den größten Theil vom Eiweiss auf dem Zeug zurücklassen, dass sich solches Eiweis nicht farblos waschen lässt, wie der Faserstoff, und dass die Farbe in dem Aufgelösten ganz andere Verhältnisse zeigt, wie die Farbe von aufgelöstem Cruor. Für das Weitere und Speciellere, das für die von großer Wichtigkeit ist, die solche gerichtlich-medicinische Untersuchungen zu machen haben, muß ich auf die Abhandlung verweisen.

Caventou **) hat ein ungewöhnliches Venenblut aus dem Arme eines Kranken beschrieben.
És war milchweiß und enthielt nur unbedeutende
Spuren vom gewöhnlichen rothen Farbstoff des
Blutes; es hatte keinen Geruch und Geschmack,
und ging unverändert durch das Filtrum. Beim
Erhitzen coagulirte es gänzlich zu einer Masse,
allein von Quecksilberchlorid wurde es nicht gefällt oder coagulirt, und nur unbedeutend von Alkohol und Säuren; und von kaustischem Alkali
wurde es nicht klar. Von Galläpfelinfusion wurde
es coagulirt. Diese Substanz hätte eine nähere
Untersuchung verdient.

^{*)} Journal de Chemie medicale IV. 105.

^{*&#}x27;) Annales de Ch. et de Ph. XXXIX. 268.

Im Jahresb. 1828, pag. 296., sübrte ich Ver- Blaue Färsuche von Boudris und Caventou an, die zei- weises durch. gen, dass Eiweiss durch Einwirkung von Salzsäure Salzsäure. eine blaue Farbe annimmt. Auf Veranlassung der Angaben von Laugier, Lassaigne, Chevallier u. a., denen diese Erscheinung nicht gläcken wollte *), haben mehrere Andere diesen Versuch wiederholt. Soubeiran, Caventou, Bonastre und Robiquet haben die Richtigkeit der Thatsache erwiesen. Nach Letzterem ist dazu eine große Menge Säure nöthig, und es geht dann auch bei 0°, glückt aber am besten bei + 20° bis 25°. Bonastre erhielt die Färbung von 1 Th. Eiweiss und 3 Theil. concentrirter Salzsäure, und fand, dass sie auch eben so gut mit der Krystalllinse des Auges, wenn er 5 Th. Salzsäure darauf gols, statt hatte. Die Färbung ging in demselben Grade vor sich, als sich das Eiweiss auflöste. Nach Caventou wird das Eiweiss aus einer blauen Auflösung durch Alkali farblos niedergeschlagen und von frischer Säure wieder mit blauer Farbe aufgelöst.

Von Payen **) sind vergleichende Untersu-Milch. chungen über die festen Bestandtheile der Milch angestellt worden. Folgendes sind seine Resultate:

•			Frauenmilch.			Ziegenmilch.	
Wasser .	•	•	85,80	86,00	85,60	85,50	
Butterfett	•		5,18	5,16	5,20	4,08	
Käsestoff	•	•	0,24	.0,18	0,25	4,52	
Fester Rüc nach Ab der Moli	dan	upf		7,62	7,93	5,86	
			99,08	98,96	98,98	98,96	

^{*)} Journ. de Ch. medic. IV. 147 u. 247. 249. 319.

⁶⁰) A. a. O. pag. 118.

Der Unterschied im Käsegehalt ist besonders bemerkenswerth, obgleich man schon wußte, daß die Frauenmilch weniger Käse und mehr Milchzucker als Kuhmilch enthält.

Känstlicher Harnstoff.

Eine der unerwartesten und dadurch interessantesten Entdeckungen im Gebiete der Thierchemie, ist unstreitig die künstliche Erzeugung von Harnstoff. Diese Entdeckung ist von Wöhler*) gemacht worden, welcher fand, dass sich bei Behandlung von cyanichtsaurem Silberoxyd mit Salmiakauflüsung, oder von cyanichtsaurem Bleioxyd mit Ammoniak, nicht cyanichtsaures Ammoniak, sondern eine krystallisirbare Substanz bildet, welche bis auf die kleinsten Umstände alle Eigenschasten von reinem Harnstoff besitzt, und die also Harnstoff ist. Nach einer von Prout angestellten Analyse des Harnstoffs, besteht derselbe aus 4'Atomen Stickstoff, 2 Atomen Kohlenstoff, 8 At, Wasserstoff und 2 At, Sauerstoff. Das cyanichtsaure Ammoniak besteht, das Wasser zugerechnet, welches zur Umwandlung des Salzes in ein Ammoniumsalz erforderlich ist, aus NH+--CA oder NH3+CN+H, was ganz dieselbe Atomenanzahl, wie sie Prout im Harnstoff fand, anzeigt, wenn man sich erinnert, dass die durchstrichenen Symbole doppelte Atome bedeuten. Allein Harnstoff ist dessen ungeachtet kein cyanichtsaures Ammoniak, sondern es haben sich darin die Elemente auf eine andere Weise vereinigt, so dass stärkere Basen kein Ammoniak mehr daraus entwickeln. und Säuren keine cyanichte Säure mehr daraus entbinden; man kann also sagen, dass diese Substanz von einem zusammengesetzten unorganischen

^{*)} Poggendorff's Annalen XII. 255.

Atom der sweiten Ordnung, von cyanichtsaurem Ammoniak, zu einem zusammengesetzten organischen Atom der ersten Ordnung übergegangen sei. Diese Thatsache enthält den Schlüssel zu vielen klareren Ansichten, und zeigt, dass dieselbe Anzahl von einfachen Atomen, auf ungleiche Art unter sich in dem zusammengesetzten Atom vertheilt, die Entstehung von Körpern mit verschiedenen Eigenschaften veranlassen können, wie wir auch schon dorch andere Beispiele zu erfahren anfingen, deren Zuverlässigkeit aber erst noch durch andere ähnliche bekräftigt werden muß. Diese Thatsache scheint auch zu zeigen, dass die Vorstellung, welche man von der Verrichtung der Nieren hat, dass sienämlich ein Acidificationsorgan für die verbrauchten Bestandtheile des Blutes seien, in denen sich Schwefelsäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Milchsäure und Harnsäure bilden, keineswegs unrichtig sei, indem dies voraussetzt, dass auch hier der Harnstoff durch Sättigung von cyanichter Säure mit Ammoniale gebildet werden könne.

'Von Quesneville d. j.*) ist eine Methode Purputsäure. angegeben worden, wodurch man bei Behandlung von Harnsäure mit Salpetersäure nach Belieben Prout's rothe Purpursäure; oder die später von Vauquelin beschriebene farblose Säure erhalten kann. Man löst in der Kälte, mit Eis umgeben, zur Vermeidung von Erwärmung, in 2 Th. Salpetersäure von 1,28 spec. Gew., die mit 2 Theilen VVasser verdünnt ist, 1 Th. Harnsäure auf. Nach geschehener Auflösung sättigt man die Flüssigkeit genau mit Ammoniak und schlägt mit essigsaurem Bleioxyd nieder. Der Niederschlag ist schön ro-

^{*)} Journal de Ch. medicale IV. 225.

senroth. Wird derselbe durch überschüssiges Schweselwasserstoffgas zersetzt, so wird die rothe Farbe zerstört, und man bekommt die Vauquelin'sche Säure; wendet man aber das Gas nicht im Ueberschuss an, so bekommt man die rothe. — Vielleicht sindet hierbei eine Desoxydation statt, wie beim Lackmus, Indigo und der Kohlenstickstoffsäure.

Knochen und Zähne.

Lassaigne *) hat Menschenknochen in verschiedenen Zuständen untersucht. Folgendes ist das Resultat dieser Versuche:

		Callus.		Knochen, wor- auf der Callus	
•	•	aulser.	inner.	gebildet war,	
Organische Substanz	9		48,5	40,0	
Phosphorsaurer Kalk		33,0	32,5	4 0, 0	
Kohlensaurer Kalk .	•	5,7	6,2	7,6	
Lösliche Salze		-	12,8	12,4	

-	Verdickter Knochen.	Derselbe frisch.	Exostosa.
Organische Substanz	43,0	41,6	46
Phosphorsaurer Kalk	36,3	41,6	30
Kohlensaurer Kalk	6,5	8,2	14
Lösliche Salze	. 14,2	8,6	10

Hierbei ist zu erinnern, dass wenn Knochen vor der Analyse ausgetrocknet werden, so dass der Knorpel kein VVasser mehr enthält, so steigt im frischen Zustand die Menge des ersteren zu nicht mehr als ½ vom Gewicht des Knochens; ferner, dass die Salze nie mehr als 4 Procent betragen, dass hier Fluorcalcium und phosphorsaure Talkerde nicht besonders abgeschieden sind, dass die Menge der kohlensauren Kalkerde in dem fri-

[&]quot;) A. a. O. 1V. 366.

schen Knochen bestimmt doppelt so groß angegeben ist, als sie im getrockneten Knochen enthalten ist, weshalb also die Vergleichung zwischen frischen und kranken Knochen nicht den Werth hat, den sie haben könnte.

Lassaigne*) hat auch die Substanz der Zähne vom Ochsen untersucht, worin er fand; organische Substanz 42,18, phosphorsauren Kalk 53,84, kohlensauren Kalk 3,98, Spur von kohlensaurer Talkerde. Uebrigens muß ich noch anführen, daßs Lassaigne noch eine Menge Resultate von Analysen mit Zähnen von Kindern, Erwachsenen und Thieren mitgetheilt hat, die mir viel richtiger als die hier genannten zu sein scheinen, hinsichtlich deren ich aber auf die citirte Zeitschrift verweisen muß. — Bergemann*) hat einen fossilen Mammutszahn (von Blumenbachs Elephas primigenius) analysirt, worin er fand:

·	Im Email.	Im Zahnknochen.
Phosphorsauren Kalk .	63,977	57,003 .
Kohlensauren Kalk	22,579	25,778
Fluorealcium		3,235
Phosphorsaure Talkerde Brennbare Bestandtheile	A /	2,550
und Wasser		11,630

Fernandés de Barros ***) hat bei einer vergleichenden Untersuchung über die in den Knochen verschiedener Thierklassen enthaltenen relativen Mengen von phosphorsaurem und kohlensaurem Kalk folgende Resultate erhalten:

[&]quot;) A. a. O. pag. 201.

[&]quot;) Jahrbe der Ch. u. Ph. 1828. L 143.

^{•••)} A. a. O. pag. 145.

•	•	Phos	phors. Kalk.	Kohlens. Kalk.	
Knochen	vóm	Schaaf	80,0	19,3	
ę	- x)	Hahn	88,6	10,4	
31	3 7	Fisch	91,9	'5,3	
71	77	Frosch .	95,2	· 2,4	
· 31	7 2	Löwen	95,0	2,5	

Ueber verschiedene thierische Fettarten sind von Kühn*) Versuche angestellt worden. a) Cholesterin, oder Gallensteinfett. Beim Schmelzen gibt es 5,207 Wasser ab, welches Kühn mit Pleischl für chemisch gebundenes hält. schmilzt bei + 137°,5, und lässt sich bei noch höherer Temperatur theilweise sublimiren. 100 Th. wasserfreier Alkohol lösen bei + 15°, = 6,044, und bei $+34^{\circ},5=20,485$ Th. davon auf. Alkohol von 0,86 spec. Gew. löst bei + 15° in einer Stunde 0,03 seines Gewichts auf. Aether kann bei $0^{\circ} = 0.0825$, und bei $+15^{\circ} = 0.2722$ seines - Gewichts Cholesterin aufgelöst enthalten; im Kochen löst er 0,463 auf. Bei der Cholesterinsäure wurden einige, von Pelletier's und Caventou's Versuchen abweichende Resultate erhalten b) Durch kochenden Alkohol aus der Leber ausgezogenes Fett, hatte keine Achnlichkeit mit Cholesterin, und unterschied sich durch seine dankelgelbe Farbe, durch seine Unsähigkeit zu krystallisiren, und seine Eigenschaft, sich mit Alkali zu verseisen, bestimmt davon. c) Gehirnsett. Existenz der von L. Gmelin nachgewiesenen, aus dem Gehirn ausziehbaren Fette (Jahresbericht 1827, pag. 280.) wurde von Kühn bestätigt. In ihrem Verhalten fand er einige unbedeutende Abweichungen von den Angaben von Gmelin. Das

^{*)} Kasıner'a Archiv XIII. 337.

wachsartige Gehirnsett wird von Salpetersäure in eine wachsgelbe, harzartige Masse umgewandelt. Kühn hält dasselbe weniger für ein eigenes Fett, als vielmehr für einen besonderen Bestandtheil des Gehirns, und nennt es Myclokon (von µvelog, Mark, and zoveg, Pulver). d) Fett von einer Hydatide, einer Hydrocele und einem Hydrops ovarii, wurde mit Cholesterin identisch befunden.

Von Chevreul*) ist das Fett aus der Wolle Fett in der von Merinoschafen untersucht worden; nachdem sie zuvor mit reinem Wasser hehandelt worden war, fand er darin 18 bis 20 Procent Fett. Dasselbe besteht aus zweien, wovon das eine fest und wachsartig, und das andere weich, terpenthinartig ist. Beide mischen sich leicht mit Wasser zu einer Emulsion und verseifen sich nicht, wenigstens schwieriger, als Elain und Stearin. Nach Wegschaffung dieses Fettes enthält die Wolle noch Schwefel, entwickelt bei Behandlung mit Alaun und Weinstein Schwefelwasserstoff, und wird durch Auslösungen von Bleisalzen geschwärzt.

Lassaigne **) hat verschiedene krankhaste Krankhaste Producte. Producte untersucht. Er fand, dass die bei adbäsiver Entzündung sich absetzende und eine falsche Membran bildende Substanz der Faserstoff des Blutes ist: dass sich bei Sarcocele und Hydrocele Cholesterin bildet, welches er auch, nebst Eiweiss und Knochenerde, in der Glandula pinealis eines Pferdes fand; dass der Humor vitrens, der bei einem Pferde Blindheit verursachte, von einem darin aufgelösten, dem der Galle analogen Farbstoff rothgelb gefärbt, und von einer großen

Wolle.

^{*)} Journal de Ch. medicale IV. 505.

^{°°)} A. a. O. pag. 474.

Menge darin aufgelösten Eiweilses dick und schleimig war; welches 8 Proc. betrug, und bei +15° dieser Flüssigkeit das spec. Gewicht von 1,059 gab, an dem jedoch auch eine ungewöhnlich grose Menge in derselben aufgelöster Salze Theil hatte; außerdem schwammen darin eine Menge, von dem Farbstoff gelb gefärbter Flocken von Eiweils.

Gichtknoten.

Einen Gichtknoten fand Wurzer*) zusammengesetzt aus: animalischer Substanz 19,5, Harnsäure 20,0, Natron 20,0, Kalk 10,0, Chlornatrium 18,0, Chlorkalium 2,2, Wasser 10,2.

Speichel-. stein.

Ein Speichelstein enthielt nach der Analyse desselben **): in Wasser lösliche thierische Substanz und Salze 9,1, phosphorsauren Kalk 59,9, kohlensauren Kalk 12,8, eine unlösliche thierische Substanz, die mit Xanthoxyd einige Aehnlichkeit batte, 18,2.

Stein aus der Prostala.

Ein Stein aus der Prostata bestand, nach der Analyse von Lassaigne ***), aus 84,5 phosphorsaurem Kalk, 0,5 kohlensaurem Kalk, und 15 einer dem coagulirten Eiweiß analogen Substanz.

Harnstein Hund.

Ein Harnstein von einem Hund bestand, nach von einem der Analyse desselben Chemikers +), aus Harnsäure 58,0, Ammoniak 30,8, phosphorsaurem Kalk 10,2, oxalsaurem Kalk 1,0.

Pocken-Flüssigkeit.

Derselbe ++) analysirte auch die in den Pokkenblasen enthaltene Flüssigkeit, und fand darin dieselben Bestandtheile, wie im Blutwasser, nur eiwas

*) Jahrb. der Ch. und Ph. 1828. II. 374.

^{**)} A. a. O. I. 129.

^{***)} Journal de Ch. medicale IV. 126.

^{†)} A, a. O. pag. 364.

^{††)} A. a. O. pag. 524.

etwas weniger Eiweiß, und außerdem 2,5 Proc. einer fetten Substanz. Allein er fand darin keine Spur von Cyannatrium, das Tremolière in dem Eiter von zusammensließenden Pocken gesunden baben will *).

Collard de Martigny **) hat die Substanz Substanz von eines Krebsgeschwüres analysirt. Von 1,95 Gr. einem Krebswurden durch Kochen in Wasser 0,021 Leim erbalten; aus dem Ungelösten zog Alkohol 0,02 Fett aus und hinterließ 0,206 Firniss. Der Wassergehalt betrug 1,703.

George ***) hat Untersuchungen über eine Untersuchung Mamie angestellt. Die Binden, womit der Kür-einer Mumie. per fast ganz umgeben war, waren mit einer Auflösung von Gerbstoff getränkt, die zugleich schwefelsaures Natron, Kochsalz und kohlensaures Natron enthielt. Die Infasion von diesen Binden fällte die Leimauslösung noch ganz stark. Das Fleisch und die Eingeweide gaben beim Kochen mit Wasser oder mit Spiritus von 0,035 spec. Gewicht ein eigenes, auf Wasser schwimmendes Fett, das aber in Spiritus löslich war, und sich darans beim Erkalten abschied, und außerdem Leim, der sich in beiden auflöste und beim Abdampfen gelatinirte. Das erhaltene Fett hatte in seinem Verhalten keine Aehnlichkeit mit Wachs, und der unlösliche Rückstand der Fleischfaser hatte seinen Stickstoffgehalt verloren, gab bei der Destillation kein Ammoniak und löste sich in Alkali zu einer Art Seife auf. In den Cavitäten fanden sich eingelegte wohlriechende Harze, die noch ihren Ge-

^{*)} A. a. O. pag. 490.

^{••)} A. a. O. pag. 322

^{•••)} Philosophical. Magazin. N. S. IV. 290.

ruch beibehalten hatten. George hält es sür entschieden, dass wenigstens nicht diese Mumie mit Wachs einbalsamirt war, wie Granville angegeben hat, Jahresb. 1828. p. 347.

Selbstverbrenoungen.

Vor ungefähr 25 Jahren wurde in Schaub's und Pipenbring's Archiv eine Zusammenstellung von Berichten über Personen publicirt, die in Folge des langen und unmässigen Genusses spirituöser Getränke in einen so brennbaren Zustand versetzt worden, dass sie pyrophorisch geworden und zuletzt zu einer fettigen, stinkenden Asche verbrannt seien. - Julia Fontenelle*) hat diesen Gegenstand wieder zur Sprache gebracht, um eine Erklärung davon zu geben, und scheint dieselben, in jenem Archive angeführten Fälle als Beweise der Richtigkeit der Erscheinung gebraucht zu haben, da ich mich nicht erinnere, seitdem ein neues Beispiel dieser Art von Wunder irgendwo angeführt gesehen zu haben. Seine Bemühungen, die Möglichkeit des Phänomens begreiflich zu machen, sind ihm nicht geglückt, und man würde überhaupt wohl am besten thun, an eine Erklärung desselben nicht eher zu denken, als bis seine Wirklichkeit ganz unwiderleglich von vorurtheilsfreien Personen erwiesen worden ist.

[&]quot;) Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1828. 111. 101.

Geologie.

Humphry Davy *) hat eine Zusammenstel- Vulcane. lang der von ihm zu verschiedenen Malen, bei seinen Besteigungen des Vesuvs über die Natur der Lava und der ausströmenden Gase, angestellten Untersuchungen geliesert, um zu prüsen, ob eine solche Untersuchung Gründe für oder gegen die von ihm schon vor längerer Zeit dargelegten Ideen, über die Ursache dieses Phänomens, geben könne. Einer der ersten Umstände, den er bestimmen wollte, war, ob die Lava da, wo sie aus einer Spalte in der Nähe des Kraters hervorkam, noch unverbrannte Stoffe enthalte, ob also daselbst ein Verbrennungsprozess statt finde. Er fand, dass dem nicht so sei; denn die Lava wurde nach ihrem Hervordringen aus dem Berge nicht glühender, als sie vorher schon war. Darauf geworfener Salpeter bewirkte keine Art von Detonation, und als eine Portion geschmolzener Lava vermittelst eines eisernen Löffels ganz nabe an der Oessnung geschöpft und in eine, auf dem Boden mit einer dicken Schicht Sand bedeckten Flasche gegossen wurde, so enthielt die Luft darin einige Stunden nachher eben so viel Sauerstoff, als zuvor. Dicke Dräthe von Silber (30 Zoll) und Kupfer (1 Zoll), in die Lava gesteckt, schmolzen augenblicklich darin; allein ein 30 Z. dicker Eisendrath und ein & Z. dicker eiserner Stab, 5 Minu-

^{*)} Annales de Chimie et de Physique, XXXVIII. 183.

ten lang in die Lava gehalten, schmolsen nicht, und zeigten auch keine Spor von aufgenommenem Schwefel. - Zur Untersuchung der aus der Oeffnung ausströmenden flüchtigen Stoffe, wurde ein mit Wasser gefüllter Trichter von Eisenblech so weit hincin gehalten, als man zukommen konnte. Auf seiner Aussenseite hatte sich eine sauer pnd zusammenziehend schmeckende Flüssigkeit gesammelt, welche, wie sich bei der Prüfung mit Reagentien ergab, Salzsäure, Eisenchlorid und Wasser enthielt. Als hingegen der Trichter über die Lava in den daraus aussteigenden Rauch gehalten wurde, so bekleidete er sich nur mit einem weißen Beschlag, der reines Kochsalz war. Eine mit Wasser gefüllte, große Bouteille wurde in den Strom von Dämpfen, der die Lavà auspresste, gehalten, darüber entleert, und nachher schnell verkorkt. Bei Prüsung der darin enthaltenen Lust, fand sich keine Spur von Kohlensäure darin, sondern nur 0,91 Stickgas und 0,09 Sauerstoffgas. Auch rochen diese Dämpfe nicht nach schweflichtsaurem Gas; allein bei denen, die aus der grossen Oeffnung des Kraters ausgetrieben wurden, war es in hohem Grade der Fall. Nachdem der Lavastrom nach einiger Zeit so weit erkaltet war, dass sich der daraus aussteigende salzhaltige Rauch in fester Form absetzte, sammelte Davy dieses Sublimat und fand, dass es dem größten Theil nach aus Kochsalz, nebst einer kleinen Menge Chlorkalium bestand und durch viel Eisenchlorid gefärbt war, dabei aber auch kleinere Mengen von Kupferchlorid und Kobaltchlorür enthielt. Davon leiten sich auch meist die vielen Farbspiele von Gelb, Grün und Roth her, die man in dem kürzlich erloschenen Krater bemerkt. Außerdem wurden

unter anderen Verhältnissen auch noch schwefelsaures Natron und Spuren von schwefelsaurem Kali darin eingemengt gefonden.

Bei Betrachtung der Ursachen dieser Phänomene, fügt er hinzu, findet man, dass keine der älteren Vermuthungen darüher Probe hält. Man schrieb sie der Entsündung tief gelegener, unterirdischer großer Massen von Steinkohlen zu; allein wie ost hat man nicht solche Ereignisse in England gesehen, ohne dass auch nur irgend ein vulcanisches Phänomen dabei statt gehabt hätte. Lemery's Vermuthung, Schweseleisen sei die Ursache, bestätigt sich eben so wenig, denn sonst müsten Eisen- und Schwesel-Verbindungen die Hauptproducte sein. Es ist natürlich, dass bei Verbrennungen in so großem Masstabe die Prodacte des Brandes ebenfalls in demselben Verhältnisse ausfallen müssten, und welche Producte bieten. sich hier wohl dar? Geschmolzene Verbindungen von Erden, Alkalien und einigen Metalloxyden, mit kleinen Quantitäten Kochsalz, und die ausströmenden gasförmigen Stoffe bestehen meist aus Wasser und Lpst. Diese Verbrennungen gehen in großen unterirdischen Höhlungen vor sich, für deren weite Erstreckung der in verschiedenen Richtungen und in weiten Abständen hörbare Wiederhall des unterirdischen Donners sehr entscheidend spricht. Das Innere der Solsatara ist ausgehöhlt, und es ist kein Grund vorhanden, ihren Zusammenhang mit den Höhlungen unter dem Vesuv zu bezweifeln. Wenn dieser ruht, raucht die Solfatara und sublimirt ihren Schwesel; und sie' ist rubig, wenn der Vesuv tobt. Ein in solchem Falle bineingeworfenes Papier fiel . binnnter und wurde nicht, wie gewöhnlich, ausgeblasen, weshalb Davy vermuthet, dass dann ein

abwärts steigender Luststrom durch die Solfatara ströme. Aus all' diesem schliesst er, dass es keinen anderen wahrscheinlichen Grund für die Erklärung dieser Feuererscheinung gebe, als die Verbrennung der metallischen Radicale der Erden und Alkalien auf Kosten von eindringender Luft und von Meerwasser. Die Stütze, welche diese Meinung durch einen Gelehrten gewonnen hat, der Gelegenheit hatte, mehr Vulcane zu beobachten, als sonst Jemand vor ihm, A. von Humboldt, erhöht um so mehr das Gewicht dieser Vorstellung. Davy sügt indessen noch hinzu: "Ich läugne nicht, dass die Schlüsse, welche sich aus den thermometrischen Untersuchungen in Gruben und warmen Quellen abnehmen lassen, mit einiger Wahrscheinlichkeit zeigen, dass im Inneren der Erde eine sehr hohe Temperatur herrsche, und wenn man annimmt, dass sich der Kern der Erde in geschmolzenem Zustand befindet, so wird die Erklärung der vulcanischen Erscheinungen noch einfacher, als nach der vorhergehenden Vorstellungsweise." Für den Augenblick möchte dieser Gegenstand wohl schwerlich weiter su bringen sein, als er durch Davy in dieser Abhandlung gebracht ist.

Der brennende Berg bei Duttweiler.

Im Trierschen, ungefähr & Meilen von Saarbrücken, in der Nähe vom Dorse Duttweiler, besindet sich ein, schon seit längerer Zeit in Brand gerathener Berg, welcher aus Lagern von Steinkohlen, Alaunschieser und Eisenerz besteht und in seinem jetzigen Zustand von Glaser*) beschrieben worden ist. Auf seiner westlichen Seite hat er eine kraterartige Vertiesung von ungefähr 20

^{*)} Kastner's Archiv XIV, 69.

Fuß Tiefe und 12 bis 16 Fuß Breite. Die Wände derselben bestehen aus zerborstenem Alaunschiefer, der sich in einem gebrannten und verwitterten Zustand befindet. Wolken von Rauch und Dampf steigen daraus auf, der Boden darin ist glübendheiss, in einiger Entsernung bemerkt man den Geruch nach schweslichter Säure und nach Schwefelwasserstoffgas, und um die Oeffnungen herum, aus denen diese Dünste aufsteigen, sublimirt sich Salmiak. Glaser betrachtet diesen Berg als einen kleinen Vulcan; verbindet man aber mit den Worten Vulcan und Erdbrand bestimmt verschiedene Begriffe, so ist es klar, dass dieser Berg zu der letzteren Art gehört. Kastner führt in einem, diesen Gegenstand recht beleuchtenden Zusatz, nach Habel, an, dass dieser Steinkohlen enthaltende Berg im Jahre, 1660 von einem Hirten durch Holz angezündet worden sei, wobei sich das Feuer allmählig in einem der Arbeitsorte fortgepflanzt habe. Anfangs konnte man ihm nicht Einhalt thun, später aber lernte man durch Anlegen von Stollen und Schächten seinen Lauf leiten, wenn auch nicht dasselbe auszulöschen, und so brennt er also nun schon seit fast 170 Jahren.

C. G. Gmelin *) hat eine sehr aussührliche Zusammen-Untersuchung über den Klingstein oder Phonolith angestellt, und hat gefunden, dass diese vulcanische Gebirgsart aus einem Aggregat von Mesotyp und Feldspath besteht. Er fand eine ganz interessante Art, dieses zu beweisen; man behandelt nämlich das Mineral zuerst mit Salzsäure, scheidet das Aufgelöste ab, und löst aus dem zersetzten Theil

setzung des Klingsteins.

[&]quot;) Naturwissenschaftliche, Abhandlungen II. 133.

des Minerals die Kieselerde durch kochendes kollensaures Kali auf *). In dem Mesotyp ist ein Theil des Natrons durch Kali und Kalk, und ein Theil der Thonerde durch Eisenoxyd und Manganoxyd, und in dem Feldspath auf gleiche Weise ein Theil des Kali's durch Natron and Kalk, und ein Theil der Thonerde durch Eisenoxyd und Manganoxyd vertreten. Der Wassergehalt im Mesotyp ergab sich bei dieser Untersuchung geringer, als in dem krystallisirten Mesotyp. Man muß voraussetzen, dass es erst später, durch Eindringen von Aussen, sich mit dem Mineral verbunden habe. Vielleicht wäre dieses Wasser auch nur hygroscopisch, da auf die ganze Steinmasse seine Menge zwischen 0,633 und 3,19 Procent variirte. Eine erst später geschehene chemische Vereinigung hätte, wie mir scheint, wie gewöhnlich durch Veränderung der Aggregation der Bestandtheile und des Volums des Aggregats die Art von aufgelockertem Zustand herbeiführen müssen, wie man ihn gewöhnlich bei Epigenien beobachtet.

Geschiebe.

Ein geologisches Phänomen, welches kaum ein anderes Land in einem solchen Grade wie Schweden darbietet, sind die größeren und kleineren zerstreuten Steine, welche in der Regel auf der Diluvialerde liegen. In früheren Jahresberichten führte ich Esmark's **) und v. Buch's ***)

Ideen

[&]quot;In den Abhandl. der k. Akad. der VVissenschaften von 1828., p. 156., habe ich die Analyse eines Meteorsteins mitgetheilt, der auf dieselbe VVeise in mehrere nähere Bestandtheile zerlegt wurde; dass ich bei dieser Methode nicht Gmelin als meinen Vorgänger ausührte, hat seinen Grund darin, dass ich damals von Gmelin's Arbeit noch keine Kenntnis erhalten hatte.

^{••) 1826. •••) 1829.} p. 329.

Ideen über ihren Ursprung an. Auch Hausmann *) hat sich mit diesem Gegenstand beschäftigt, und zwar in besonderer Beziehung auf
die Geschiebe, welche die Ebenen von Norddeutschland bedecken, und die sich in noch größerer
Menge in Schonen finden. Er ist ebenfalls der
Meinung, dass sie alle aus den scandinavischen Gebirgen hergekommen seien; diese Meinung scheint
auch in der That dadurch noch mehr für sich
zu gewinnen, dass VV öhler in Geschieben von
Berlin den, bis jetzt für den schwedischen Granit so characteristisch gewesenen Orthit gefunden hat, den wir auch beide zusammen in einem Geschiebe in Schonen fanden **). Fischer

^{*)} Göttinger gelehrte Anzeig. 1827. Sept. 151 u. 152.

^{*)} In den in der Gegend von Berlin und Potsdam in so großer Menge vorkommenden Geschieben finden sich, hinsichtlich der darin enthaltenen Mineralien, viele Belege für die VVahrscheinlichkeit des nordischen Ursprungs. Unter anderen characteristischen Gesteinen der Art, die ich seitdem hier sah, waren z.B. Blöcke eines schwar-. zen Basaltes, mit schönen Augiten, ganz ähnlich z. B. den Basalten von Holmestrand in Norwegen; Zirkone in Granit, wenn auch sehr klein, doch schon der Form nach deutlich erkennbar, ähnlich den Zirkonen vom Finbobruch bei Fahlun; Blöcke, viele Centner schwer, von einem schönen, dunkelgrauen, sehr grobkörnigen, großkrystallinischen Labrador, fast ohne alle fremde Einmengung, zwar ohne Farbenspiel, aber von gleicher Zusammensetzung, wie der nordamerikanische; endlich, auch Krystalle von schwarzbraunem Sphen. Auch erlaube ich mir, hier einen schwarzen Turmalin-Krystall zu nennen, der in der Uckermark von Hrn. L. von Buch beim Sprengen eines Granitgeschiebes gesunden wurde, mehrere Zoll im Durchmesser hat, und um und um krystallisirt ist. Unter den vielen merkwürdigen Geschiebe-Mineralien, welche Hr. Klöden in biesiger Gegend gesammelt hat, befinden sich mehrere Stücke eines farblosen, strahligen, sehr harten

in Lüneburg *), nachdem er die meisten Hypothesen über diese Erscheinung durchgegangen ist, versucht dieselbe, so weit sie die Geschiebe von Norddeutschland betrifft, auf folgende Art zu erklären: Steine, die durch verschiedene natürliche Ursachen, wie Berşten von Bergen durch unterirdische Erhebungen, durch Einwirkung des Wassers, durch Eisbildung u. s. w., abgelöst waren, wurden ansangs durch Fluthen über Länder geführt, die jetzt in Wasser untergegangen sind, d. h. zu der Zeit als die Ostsee noch nicht da war. Nachher, als diese Fluthen vorüber waren, entstand eine Veränderung im Niveau, und durch eine Veränderung im Klima Transporte von Eis, welche mit eingeschlossenen Stücken von Felsen auf dem - Wasser schwammen, wovon diese Länder damals bedeckt waren, gegen Höhen anstielsen und strandeten, oder auch allmählig schmolzen und so ihre Last fallen ließen. Seitdem nun diese Gegenden aus trockenem Land bestehen, hat natürlicherweise

Minerals, welches sich bei der Analyse als Disthen auswies, und von dem Disthen, der in Nordamerika vorkommt und zuweilen auch Fibrolit genannt wird, durchaus micht zu unterscheiden ist; serner ein kopsgroßes, als Geschiebe wohl characterisirtes Stück Idocras, welches aus einzelnen, leicht ablösbaren krystallinischen Massen besteht, und in seinem Habitus mit dem bekannten Idocras von Christiansand in Norwegen bis in die kleinsten Kennzeichen übereinkommt. VVas die Größe der hiesigen Geschiebe betrisst, so ist das merkwürdigste der sogenannte Markgrafenstein gewesen, ein ungeheurer Granitblock, der auf den Sandbergen bei Fürstenwalde, etwa 7 Meilen von hier, lag, und aus welchem jetzt für das königliche Museum, außer mehreren großen Säulen, eine Vase von 22 Fuß Durchmesser gearbeitet worden ist.

[&]quot;) 'Kastner's Archiv XIV. 401.

diese Erscheinung aufgehört, fährt aber noch in den nördlichen Meeren fort, wo, wie die neusten Nordpol-Expeditionen bezeugen, Eismassen von den angrenzenden Bergen, an denen sie sich zu bilden anfingen, große Steinmassen herabdrücken, die sie, nach Art der Gletscher allmählig nach dem Meere fortschreitend, mit in das Wasser führen und sie nicht eher fahren lassen, als bis sie sich durch Schmelzen so verringert baben, dass sie dieselben nicht mehr zu tragen vermögen.

Keilhau *) hat darzuthun versucht, dass die Conti Veränderungen chemischer oder physikalischer Beschassenbeit, welche bei der Berührung zwischen zweien verschiedenen Gebirgsarten, wie z. B. zwischen Granit, Trapp, Basalt, in Bertthrung mit Kalk, Thonschiefer und anderen von späterer Formation entstehen, und die man gegenwärtig der höheren Temperatur zuschreibt, welche erstere in dem Augenblick hatten, wo sie sich in Berührung mit den letzteren lagerten, ganz der herrschenden Meinung entgegen, anderen Ursachen zugeschrieben werden könnten, da es, wie er meint, Fälle gebe, wo eine solche vulkanische Einwirkung nicht anzunehmen sei. Um zu zeigen, wie eine solche Veränderung in einer festen Masse ohne Schmelzung oder Auflösung statt haben könne, erinnert er an die inneren Veränderungen der krystallinischen Aggregation, wie sie Mitscherlich bei verschiedenen Krystallen (Jahresb. 1829. p. 134.) und John Davy bei Producten der Oxydation von alten, auf dem Meeresgrunde gefundenen, kupfernen Gegenständen (Jahresb. 1827. p. 152.) beobachtet haben, und um eine Ursache solcher

[&]quot;) Poggendorff's Annalon XIV. 131.

Veränderungen anzugeben, von denen sich wohl schwerlich annehmen liesse, dass sie durch die chemische Verwandtschaft auf einander wirkten, da sie sich nicht vereinigen, und da auch nicht, wie in den erwähnten Beispielen, von Krystallisationskraft die Rede sein könne, indem die veränderten Gebirgsarten gar nicht oder nur sehr selten krystallisirt gefunden werden, so, glaubt er, müsse die Kraft, welche die Veränderung bewirkt, in Electricität und Magnetismus gesucht werden, und zwar in der Art derselben, wie sie durch gegenseitige Berührung ungleicher fester und trockener Körper entstehen; diese Ansicht sucht er durch Beispiele zu unterstützen, die von, in der Gegend von Pedrazzo gemachten magnetischen Beobachtungen hergenommen sind, indem er eine daselbst gefundene Variation in den magnetischen Intensitäts-Erscheinungen den Superpositionen ungleicher Gebirgsarten, wie sie daselbst statt haben sollen, zuschreibt. Er verspricht eine fernere Entwickelung dieser Ansichten. Keilhau scheint einer der letzten Kämpfer für den neptunischen Ursprung des Trapps, des älteren Basaltes und Porphyrs zu sein, und es wird gewiss interessant werden su erfahren, wie er, durch den Einflus electrischer und magnetischer Kraft, solche Veränderungen in den Berührungspunkten von Gebirgsmassen erklärt, wie sie noch heute durch Anwendung einer höheren Temperatur nachgemacht werden können.

Thier-Spuren

In England hat man eine höchst merkwürdige in Sandstein. geologische Thatsache entdeckt, nämlich die Fußspur von Thieren in rothem Sandstein. Entdeckung wurde schon vor ungefähr 16 Jahren in dem Sandsteinbruch Corncockle Muir, 2 engl Meilen nördlich von der Stadt Lockmaben in der

Grafschaft Dumfries, gemacht, und ist erst neuerlich von Grierson und Duncan *) näher untersucht worden. Die Lager in diesem Sandsteinbruch sind geneigt und die Fusspuren sinden sich in mehreren derselben auf die Weise, dass das ausliegende einen hervorstebenden Abdruck der Fusspur in dem unterliegenden hat. Die Spuren stehen wie im Schnee mit dem rechten und dem linken Foss abwechselnd, man sieht, dass das Thier auf- und abwärts gegangen ist, ohne aber in einer mit der Basis des fallenden Lagers parallelen Richtung gegangen zu sein. Die abwärts gehenden Spuren sind zuweilen in der weichen Masse ausgeglitten, und haben dabei von der Steinmasse vor sich her geschoben, so dass man vor der Spar eine Erhöhung und hinter ihr eine lange Aushöhlung findet. Aehnliche Verhältnisse zeigt die aufwärts gegangene Spor. Die Thiere, welche hier gegangen sind, gehören alle zu den Amphibien, und sind alle mehrere Arten kleinerer und größerer Schildkröten gewesen. In einem Lusthans zu Ruthwell hat man als einen Wandzierath einen Sandsteinblock ausgestellt, der eine so lange Strecke der Spur enthält, dass 24 einfache Spuren, d. h. 6 von jedem Fus, darauf zu sehen sind. Diese Spuren beweisen, dass der Sandstein vor seinem Festwerden so weich gewesen ist, dass er Eindrücke von den Füssen jener Thiere annehmen konnte, und dabei so zusammenhängend war, dass sie darin bleibend wurden; die mit der jetzigen Neigung des Sandsteins übereinstimmenden Zeichen von Ausgleitung der Sporen in demselben, zeigen, dass er in der ge-

^{. *)} Edinburgh Journal of Science. VIII. 130 u. 305.

neigten Lage gebildet wurde, die er noch jetzt hat; und aus dem Vorkommen der Spuren in verschiedenen übereinanderliegenden Schichten muß man schließen, dass sie zu verschiedenen Perioden gebildet wurden, und dass während dieser ganzen Bildungszeit jene Amphibien existirten. Duncan giebt die gans wahrscheinliche Erklärung, daß starke Stürme während eines stürmischen Theiles vom Jahre gegen einen erhöhten Gegenstand Sand aufgehäuft hätten, dass dieser nachber während einer regnichten Periode durchnetzt worden sei, dass während dessen die Thiere in dem feuchten Sande ihre Spuren hinterlassen hätten, worauf durch eine unbekannte, damals wirkende Ursache die Masse allmählig sich zu Stein verhärtet habe; dieser ganze Vorgang habe sich mehrere Male wiederholt, und es sei dadurch jedesmal eine neue Sandsteinschicht entstanden.

Erdbeben.

Zu den im J. 1827 vorgekommenen und imletzten Jahresberichte angegebenen Erdbeben sind noch folgende hinzuzusetzen: d. 12. April in Pe-. saro einige starke Stöfse. Im September wurde die Festung Kolitaran, in der Nähe von Lahore in Ostindien, durch ein Erdbeben zerstört; tausend Einwohner wurden unter den Trümmern begraben, ein Bergsturz dämmte den Fluss Rowee und verursachte starke Ueberschwemmungen. Den 20., 21. und 23. October starke Stösse zu Tiflis. Den 16. und 17. November ein starkes Erdheben, wodurch ein großer Theil der Stadt Popayan zerstört und zu Bogotà mehrere Häuser beschädigt wurden. Diesem Erdbeben ging ein Ausbruch des Vulcans Puracé voraus, dessen Lavaströme das Dorf gleichen Namens begruben, welches an dem Fuße des Vulcans, 2630 Metres über dem Meere, erbaut war. In der Nacht auf den 29. Nov. wurde ein sehr starker Erdstofs auf Martinique verspürt.

Im Jahre 1828 sind folgende Erdbeben bemerkt worden: Den 14. Januar starker Stoß zu Venedig. Den 23. Febr. starker Stofs im nördlichen Frankreich und besonders in Belgien; das Barometer stand ungewöhnlich tief und der Stoß wurde in den Steinkohlengruben gespürt, wo man auch ein Getöse davon hörte. Schaden wurde dadurch nicht angerichtet. Den 6. März gelinder Stoss auf den Antillen; den 9. Märs starker Stoss mit starkem Donner in Washington und der Umgegend, ohne Schaden; den 12. und 13. März in Calabrien, wodurch mehrere Häuser einstürzten; den 29. März heftiger Stofs in Le Quesnois und Jauche in den Niederlanden; den 30. März in Lima und Callao. Die Stadt Lima wurde in einen Schutthaufen verwandelt und es kamen mehr als 1000 Einwohner um. Die Erschütterung wurde auf den im Hafen von Callao liegenden Fahrzeugen stark gespürt. Den 11. April in Rom und Pesaro ein Erdstoss; d. 13. Mai starker Stoss bei Limbach in der Schweitz; d. 15. Juni in Smyrna, und den 17. und 18. in Poitiers weniger bedeutende Stöße; im Juli wurde ein Theil der Stadt Schamakha in Persien zerstört, es entstanden große Bergstürze und es bildete sich eine klasterbreite Spalte von einer halben Meile Länge, die Fener Den 6., 7., 9. u. 14. August in Schouauswirft. scha in Georgien starke Stölse; d. 13., 14. und 17. Sept., und an mehreren Tagen des Oct., starke Stölse-in Murcia, Terra Vieja, Terra de la Mata und der ganzen Umgegend, wodurch viele Häuser zerstört wurden *). Den 1. Oct, starke Stösse auf .

^{*)} Nach den letzten Zeitungsberichten sind im Märs 1829

Gran-Canaria; d. 5. Oct. gelinder Stoß in Cesena; d. 8. Oct. in Pesaro gelinde Stöße; d. 9. in Marseille, Turin, Genua starke Stöße, jedoch ohne Schaden zu verursachen; d. 3. Dec. in Metz, Achen, Spa, Liege, Mastricht, zwei ziemlich starke Stöße; d. 13., 14. u. 16. Dec. starke Stöße in Sandgruben, am Fuße des Schwendelbergs in der Schweitz.

In der letzten Hälfte vom März 1828 hatte der Vesuv einen neuen Ausbruch.

Terra Vieja, Guardamar u. a. Orte durch Erdbeben ganzlich zerstört worden.

Jahres-Bericht

über

die Fortschritte

der

physischen Wissenschaften

TOD

Jacob Berzelius.

Kingereicht an die schwedische Akademie der Wissenschaften, den 31. März 1830.

Aus dem Schwedischen übersetzt

TOR

F. Wöhler.

· Zehnter Jahrgang.

Tübingen, bei Heinrich Laupp. 1831.

. • -• ı ٠ • •) -1 , . } • -1 • . ٠ , , . • • • .

Inhalt.

Physik und unorganische Chemie.

— –		Seite
Schall.	Versuche von Weber	1 2
Licht.	Lichtbrechungsphänomene	2
,	Ungleiche Brechung der verschieden gefärbten Strahlen in	
	zweiachsigen Krystallen	4 9
	Doppelte Strahlenbrechung im salpetersauren Natron	
	Erklärung der Mondhöfe	10
	Atmosphärische Refraction	10
	Die Ursache der Dissraction des Lichts ist keine Attraction Vergleichung des Sonnenlichts mit Mondlicht, Fixstern-	. 11
	licht und Feuerlicht	12
	Einfarbiges Licht	14
	Spectrum prismationm von der Flamme verschie- dener Körper	16
	Optische Instrumente	
	(a) Heliostat von Gambey	16
	b) Microscope	17
	c) Fernröhre	18
Electricität.	Thre Analogie mit dem Licht	18
	Electrische Leitung	~~
•	a) durch Flüssigkeiten	19
	b) durch Metalle	20
	Hydroelectrische Phänomene, Ursache derselben	20
	Electrische Phänomene in mathem. Formeln gebracht	25
•	Wärmeerregende Kraft der electr. Säule	25
	Chemisch-electrische Erscheinungen	
	a) von Runge	26
-	b) von Becquerel	29
	Electricitäts - Entwickelung durch gegenseitige Berührung	
	organischer Stoffe	31
•	Wirkung der verringerten Leitung in einem Punkte der	-
	geschlossenen Kette	32
	Contractionen in thierischen Muskeln durch unterbrochene	
	Entladung der electr. Säule	32
	Trockne alectrische Säulen	34
	Verstärkung des electr. Paares	35
•	Electromagnetischer Multiplicator	35
	Leichte Darstellungsart der Nobili'schen Figuren	37
Magne-	Electromagnetische Rotation von Flüssigkeiten	38
tismus.	Photomagnetische Erscheinungen, ein Irrthum	39
•	Thermoelectrische Krast der Metalle	40
	Einfluss der Wärme auf magnetische Polarität	40
•		

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
•	Erscheinungen von gewöhnlichem Magnetismus	41				
	Magnetische Figuren					
1	and a transfer of the contract					
	Die chemischen VVirkungen des Magneten, ein Irrthum Polarität des Erdmagnetismus					
_		43				
	Instrumente zur Messung der Intensitäts-Verminderung	42				
TWC u	des Erdmagnetismus	45				
Wärme.	Specifische Wärme der Gase	46				
	Tension der Wasserdämpse bei ungleichen Temperaturen	51				
Allgemeine	Vermischung der Gase mit einander	55				
	Befreiung der Gase von Wasser	55				
	Bewegung fein vertheilter Körper im Wasser	56				
	Bewegung und Gleichgewicht elastischer, sester und flüs-					
	siger Körper	57				
		57				
. •	Hydrostatisches Verhalten von Sand	58				
	Versuche über die Drehung fester Stäbe					
	Versuche über die Elasticität krystallisirter Körper	58				
57	Verbrennungstheorie	59				
Metalicide	Phosphor, neue Bereitungsart	61				
und ihre Ver-	Verhinderte Oxydation des Phosphors im Sauerstoffgas					
bindungen.	durch andere Gase	61				
•	Phosphorwasserstoff -	63				
	Stickstoff, Chlor- und Jodstickstoff	64				
	Chlor, Doppelchlorur von Schwesel und Phosphor	67				
•	Brom, Bromwasser in fester Form	68				
•	Bromkohlenstoff	69				
	Jod, Empfindlichkeit der Stärke als Reagens	70				
	Kohlenstoff, Diamanten	70				
•	Graphit	71				
•	Schweselkohlenstoff, Bereitung	72				
•	Суац	73				
	Schwefelcyan	75				
Oxyde und	Anna and an an an an an an an an an an an an an	78				
Säuren der		80				
Metalloïde.		80				
Melanolae,	Salpetersäure -					
•	Phosphorsāure	81				
•	Cyansāure	82				
	Knalisäure	84				
Metalle.	Im Allgemeinen; ihre innere Structur	85				
•	Krystallisation der Metalle	86				
	Veränderung der. Metalle durch Glüben in Ammoniak	86				
	Reduction der Metalle durch Stickstoff	88				
	Verhalten von Metallen zu Salzsäure	89				
		90				
	Metallsuperoxyde	91				
	Specisisches Gewicht von Legirungen	9I				
4m 40 -	Latente VVärme von Legirungen	93				
Alkali- und		96				
Erdenbilden-	Lithium, Atomgewicht	96				
de Metalle.	Ammonium, Schweselammonium	97				
	Magnesium, Eigenschaften	96				
	Thorium, neues Metall	98				
•	The state of the s					

•	
7	v
	١.
	_

,		
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	•
	V	
		Seit
Electronega-	Arsenik, Reaction auf arsenige Shure	100
ive Metalle.	Wasserstoffarsenik	10
•	Antimon, Kermes	10
	Titan, Atomgewicht	100
	Tellur und Selen, Löslichkeit in Schwefelsäure	10
	Platin, entsündende Eigenschaft	10
ive Metalle.	Ueberniebung von Glas mit Platin und mit Iridium	111
•	Schwefelplatin .	113
•	Silber, Phosphorsilber	112
,	Knallsilber Onesheither Achiene	113 114
	Quecksilber, Aethiops Zinnober auf nassem Wege	114
1	Schweselquecksilber-Kalium	11
	Kupfer, künstlich krystallisirtes Oxydul	îi
	Phosphorkupfer	110
	Butter, Reagens auf Kupfer	11'
	Uran, Reinigung des Oxyds	11'
	Wismuth, Phosphorwismuth	118
•	Zinn, Phosphorainn	110
	Blei und Zink, ihre krystallisirten Oxyde	118
	Oxysulphuretum von Zink	119
•	Kobalt, Reinigung des Oxyds	119
	Eisen, veränderter electrischer Zustand durch salpeter-	
	saures Silber	120
	Künstlich gebildete Eisenoxydkrystalle	12
	Mangan, sein grünes Oxyd	122
Salze, a) im	v. Bonsdorff, über die Frage, ob Chlor, Brom und	ď
Allgemeinen.	Jod saure- und basenbildende Körper sind	124
	Chlorigaaure Salze	128
	Bromkalk und Jodkalk	130
_	Kohlensaure Metalisalze	132
	Schwefelsalze	133
b) einzelne		134
Salze.	Chlornatrium	135 136
·	Salze von Natrium mit Chlor, Brom und Jod Chlorsaures und bromsaures Natron	130
}	Jodigsaures Natron	136
, ,	Salpetersaures Natron	137
•	Lithionsalze .	138
	Unterschwesligsaures Ammoniak	13
	Kobaltsaures Ammoniak	139
	Schweselsaurer Kalk	13
	Chlorbaryum	14
	Thorerdesalse	143
	Jodmangan	144
	Jodeisen	144
	Rothes Cyaneisenkalium	14
	Kohlensaures Eisenoxydul ·	143
	Vermeintliches Cyanblei	145
	Schwefelcyanblei	140
	Schweselsaures Kupseroxyd	147

	•	
	Schwefelsaurea Kapferenyd-Kali	147
	Doppelsalze von basischem Chlorkupfer mit Chloriten	147
	Jodkupferammonium	148
	Mercurius praec. albus	149
	Quecksilberjodid '	149
	Cyanquecksilber ·	150
	Doppelsalse dess. mit ameisensaurem Kali.	150
	Schwefelsaures Silber	151
	Jodsilber	151
	Jodplatin /	152
•	Chlorgoldkalium und Chlorgoldnatrium	152
	Chlortitan-Ammoniak	153
	Chlorzinn - Ammoniak	155
	Oxalsaures Chromoxydul	156
<i>a.</i>	Antimonschwesliges Schweselnatrium	156
Chemische	Gay-Lussac's Analyse des Boraxes	156
Analyse.	Quantitative Bestimmung von Jod	157
	Scheidung des Lithions von anderen Alkalien	157
	Bestimmung der relativen Menge von Eisenoxyd und	750
	'Eisenoxydul	158
_	Fällung von Eisenoxyd mit arseniksaurem Kali, unan-	
	wendbar bei Analysen	159
•	Entdeckung kleiner Mengen von Quecksilber	160
	Mineralogie.	
	Ueber die Zusammensetzung gemischter Mineralien	161
	Mathematische Krystallographie	166
NeveMinera-	Arsenikmangan	166
lien. a) Me-		166
· _	Selenpalladium	167
	Neues Doppelsalz von Kalk, Natron und Kohlensäure	168
metallische.		168
•	Scarbroit	169
	Monamit	169
Bekannte	Fahlerze und Schwarzerze	169
Mineralien.	Nickelspiessglanzers	173
	Schwarze Blende	173
	Bleiglans	174
	Allophan	174
	Ammoniak in natürlichem Eisenoxyd	174
	Glasiger Feldspath	174
•	Labrador	175.
	Turmalin	175
	Cerolith	176
	Titaneisen	176
	Arseniksaures Eisen	177
	Hetepotzit und Huraulith	177
	Natürliche schweselsaure Thonerde	178
	Kochsalz Metapatain	179
•	Meteorstein	179

Brennbare	Schererit	Seite 180
	Petroleum	181
	Ungewöhnliche Bestandtheile von Quellwasser	182
	Pflanzenchemie.	•
•	Chemische Versuche über die Vegetation	183
Pflanzen-	Oxalsāure	183
eäuren.	Weinsaure	185
-	Chinasauro	186
	Aspartinsaure	188
•	Eigene Saure im Aconitum	189
	Blausaure	189
Pflanzen-	Strychain	191
basen.	Doppelsalze vegetabilischer Salabasen mit Quecksilber-	700
•	salzen	192 193
	Curara	193 198
	Hyssopin	198
	Eupatorin	199
	Quercia .	200
In differente		200
Pflanzen-	Hordein	202
stoffe.	Neue Pflanzenstoffe in der Orseille.	203
	Pollenin	206
	Leinöl	206
-	Ocl aus den Saamen von Kuphorbiaceen	207
	Vernix chinensis Flüchtige Oele und Jed	209 209
-	Stearopten aus Citronen- und Bergamottöl	209
	Stearopten von Alixia aromatica	210
	Stearopten aus Petersilienöl	211
	Cassiaöl	211
	Birkenöl	212
•	Flüchtiges Oel von Copaivabaleam	212
	Hars von Copaivabalsem	213
	Resina Landsome	214
	Gnajaknarz	214
	Benzoë	216
~	Dammarhars Caïnanin	217 218
	Hesperidin	218
_	Gerbstoff	219
-	Catechu	221
	Indigo	221
_	Kieselerde im Traubensaft	222
-Producte	_ `	223
	Fermentatio viscosa	224
störung der	Uniorather To describe the second of the sec	225
	Jodwasserstoffäther Schwefelerenschen	227 227
stoffe.	Schweselcyanäther	227

ATI

Producte der trocknen Destillation.	Naphthalin und Brandöl von Theer Analysen von Pflanzen und Pflanzentheilen Thierchemie.		
,			
	Thierelectrische Phänomene	233	
	Blut we see a second of the second of	233	
	Fischblut	234	
1	Untersuchungen des Verf. über verschiedene Thierstoffe	235	
	Galle Harnstoff	236 236	
••	Rohrzucker im Harn	237	
	Harn der fleischfressenden Thiere	238	
	Benzoësaure im Harn, eine eigenthümliche Saure	238	
	Schuppige Substans von der Kopshaut	241	
	Käse	241	
	Kier .	243	
·Krankheits-	Moschus Speichelstein	243 245	
producte.		245	
	Lebergeschwulst	246	
•	Intestinal - Concrement	247	
	Krankhafte Gasbildung im Darmkanal	247	
•	Gallenstein	247	
	Harnsteine	248	
	Hydatide Aufbewahrung von Thierstoffen	248 249	
	Faulpiss	250	
	Zerstörung von Thierstoffen.	251	
	Geologie.		
	Allgemeine Geologie	252	
	Mac-Culloch's System der Gebirgsarten	256	
••	Ure's Geogonie	256	
. ,	Ad. Brongniart über antedilavianische Gewächse Bildung der Berge	257 260	
	Ringthäler	263	
	Granitgänge in jüngeren Gebirgsarten	264	
	Sandstein, in Säulen wie Basalt	264	
r	Artesische Brunnen	265	
	Zunehmende Temperatur in der Tiese der Gruben	267	
•	Fossile Menschenknochen	267	
	VVasser des Mittelländischen Meeres	268 268	
•	Agenda geognostica Erdbeben während 1829	268	

Physik und unorganische Chemie.

Die Entwickelung der Lehre vom Schall ist noch ferner der Gegenstand der Untersuchungen von W. Weber. Wilhelm Weber gewesen. Die fortgesetzten Arbeiten dieses verdienstvollen Forschers in diesem Gegenstand sind schon in den vorhergehenden Jahresberichten angeführt worden; in dem letzten, S. 3., gab ich die theoretischen Gründe an, in Folge deren Weber annehmen zu können glaubte, dass man die Orgelpfeisen so werde einrichten können, dass sie bei stärkerem oder schwächerem Blasen den Ton weder erhöhen noch vertiefen. Diese Idee ist von ihm weiter ausgearbeitet worden. Er hat einige Versuche mit Zungenpfeisen *) mitgetheilt, welche die Entwickelung der Gesetze bezwecken, nach denen die beiden tonenden Theile einer Zungenpfeise (cine Metallscheibe und eine Luftsäule) tönen, sowohl wenn sie zu einander in dem Verbältnisse sind, dass sie immer denselben Ton geben, d. i. wenn sie, wie wir es im vorigen Jahresberichte nannten, compensirt sind, als auch, wenn sie diess nicht sind. Diese Gesetze sind bis jetst unbekannt gewesen. Es ist hier nicht der Ort, Weber's Versuche aus einander su setzen, es ist hinreichend zu sagen, dass sie zu einer voll-

^{*)} Poggendorff's Annal. XVI. 415.

ständigen Entwickelung der Theorie der sogenannten Zungenpseisen geführt haben, welche Theorie man, wenn sie verstanden werden soll, in ihrer Vollständigkeit lesen muss *). Ferner hat er Untersuchungen über einige Umstände in Beziehung auf die sogenannten Tartinischen Töne **) mitgetheilt, unter welcher Benennung man Töne versteht, die von zwei andern gleichzeitig gehörten Tonen bervorgebracht werden, und zwei Octaven unter den niedrigsten derselben liegen. Sie rühren davon her, dass die Schallwellen der gehörten Töne verschiedene Breite haben, besonders wenn vier Wellen des einen Tones etwa die Breite von stinf des andern einnehmen. - Schliesslich wäre zu erwähnen, dass Weber ein Monochord von veränderter Construction beschrieben hat ***), womit sich genauere Untersuchungen, als mit dem gewöhnlichen, anstellen lassen. Bei Weber's Monochord ist die Stellung der Saite perpendiculär, die Spannung wird, wie bei den gewöhnlichen, durch angehängte Gewichte bewirkt, aber die Befestigung der Saite in den Punkten, welche die Länge des tönenden Stückes bestimmen, lässt eine viel grösere Genauigkeit, als bei den gewöhnlichen, sa, wo die Saite nur über eine aufrecht stehende Kante gebogen ist.

Licht. Lichtbrechungs-Phänomene. Üeber die Farbenbrechung des Lichts, welche entsteht, wenn man einen erleuchteten Körper (z. B. eine Lichtslamme, oder das in einen dunkeln Raum durch eine schmale Spalte eindringende Licht) durch eine Glasscheibe sieht, auf die man

^{*)} A. a. O. XVII. 193.

^{**)} A. a. O. XV. 216.

^{•••)} A. 'a. O. pag. 1.

eine Menge äußerst seiner Striche parallel und so, nahe neben einander gezogen hat, dals etwa 100 Striche die Breite eines Millimeters einnehmen, haben Babinet und Young *) eine Erklärung zu geben versucht, die sich jedoch nicht auszugsweise mittheilen lässt, und die ausführliche Darstellung erlaubt die Natur dieses Berichtes nicht. Als nicht ganz unwichtig mag aus Babinet's Abhandlung angeführt werden, dass, nach ihm, die sicherste 'von der Natur gegebene Größe, auf welche die Einheit des Längenmaalses zurückgeführt werden könnte, die Länge einer Lichtwelle wäre, deren ungefähr 2000 auf ein Meter gehen. Die Sicherheit sollte bier nicht sowohl in der größten Genauigkeit, die nicht tiber 2300 geht, sondern in der Unveränderlichkeit liegen. Das Secundenpendel gibt zwar eine viel größere Genauigkeit, indem man auf xu/uvo sicher ist, aber man könnte sich kosmische Ereignisse denken, die dieselben veränderten, während bingegen die Natur des Lichts nicht verändert werden kann **).

Brewster ***) hat die Zurückwerfung und Brechung des Lichts in Farben auf einer Fläche

^{*)} Annales de Chimie et de Physique, T. XL. p. 166. u. 178.

Der Herausgeber der Annal. de Ch. et de Phys. fügt hinzu, dass in einer Discussion, die er vor längerer Zeit mit verschiedenen Gelehrten hierüber gehabt, er dieselbe Idee geäussert habe, und dass der berühmte Humphry Davy dabei vorgeschlagen habe, als unveränderliche Größe den Durchmesser eines Haarrohrs von Glas zu nehmen, welche das VVasser gleich hoch über das Niveau desselben mit dem Durchmesser der Röhre aussauge. Aber, setzt der Herausgeber hinzu,
diese Speculationen sind ohne allen wirklichen Nutzen.

^{209.;} auch in Poggend. Annal. XVII. 29.

untersucht, welche zwei Media von ungleichem Brechungsvermögen trennt. Durch diese Versuche, die hier nicht in ihrer Aussührlichkeit angeführt werden können, mittelte er aus, dass, so oft die mit einander in Berührung stehenden Media kein mathematisch gleiches Brechungs- und Dispersions-Vermögen haben, die reflectirten Strahlen eine andere Farbe als die einfallenden besitzen missen. Er hat darauf die Farbenbrechungs-Erscheinungen studirt, die entstehen, wenn das Medium, gegen dessen Oberfläche die Brechung geschieht, sowohl ein größeres, als auch wenn es ein geringeres Brechangsvermögen besitet, als das, in welches der gebrochene Strahl geht, so wie auch die Farbenveränderung, welche durch Veränderung des Einsallswinkels des Lichts entsteht. Bei diesen Versuchen fand er, dass die Obersläche von krystallisirten Korpern sehr glänzende Farben gaben, in Vergleich mit denen, die z. B. von geschliffenem Glase entstanden, und dass diese Farben in einem gewissen Verhältniss zur Achse ihrer doppelten Strahlenbrechung Diese Erscheinungen, die wohl einen noch unbekannten physikalischen Grund haben mögen, können, nach Brewster's Meinung, zum Erkennen von Mineralien, mittelst eines von ihm erfundenen Instrumentes, angewendet werden, das er Lithoskop nennt, und welches er später nebst den Principien stir die Anwendung desselben beschreiben wird.

Ungleiche Brechung der verschieden gefärbten Strahlen in zweischsigen Krystallen.

į

Im vorigen Jahresberichte, pag. 5., sind einige Resultate von Rudberg's Versuchen über die verschiedene doppelte Strahlenbrechung der gefärbten Strahlen in den Krystallen von Kalkspath und Quarz mit einer optischen Achse angeführt. Er hat nachher diese Versuche noch weiter auf die

Krystalle von Arragonit und Topas mit zwei optischen Achsen ausgedehnt *).

Die Refractionselemente bei diesen Krystallen worden durch Beobachtung der Daviation des einfallenden Sonnenlichts bei der Brechung durch Prismen, die in gewissen bestimmten Richtungen der Krystalle geschlissen waren, bestimmt, Sonnenlicht wurde mittelst eines Heliostats in einer bestimmten Richtung eingelassen; und die Deviationen mit einem Bordai'schen Repetitions-Kreis gemessen, auf dem 16 Secunden unmittelbar abgelesen werden konnten, und in dessen Centrum die Kante des Prisma's stand. Durch Fraunhofer's Entdeckung der schwarzen Striche in den Farben, wenn diese homogen sind, konnten die Deviationen der verschiedenen Farben bestimmt werden. Während zur Bestimmung der Refractionselemente bei den einachsigen Krystallen nur ein Prisma ersorderlich ist, waren drei auf verschiedene Weise geschnittene Prismen für die zweiachsigen Krystalle nothwendig. Bekanntlich liegt die Ursache der doppelten Strahlenbrechung: 1) in einer verschiedenen Elasticität, und in einer davon herrührenden verschiedenen Fortpflanzungs - Geschwindigkeit des Lichts, in den verschiedenen Richtungen des Krystalls, und 2) in der Modification des Lichts, in Folge welcher die eine Hälfte des Lichts gleich beim Eintritt desselben in den Krystall in einer gewissen Ebene, und die andere Hälfte desselben in einer gegen diese winkelrechte Ebene polarisirt wird. Die Elasticität in irgend einer Richtung in einem Krystall kann nun auf drei unter einander rechtwinkligen Hauptrichtungen, oder, wie sie Fresnel

^{*)} Poggendorff's Annalen, XVII. 1.

genannt hat, Elasticitätsachsen zurückgesührt werden, welche auch bestimmte Hauptrichtungen in - der Figur des Krystalls ausmachen, so dass immer wenigstens eine derselben mit der krystallographischen Hauptachse susammenfällt. Die Elasticität kann ferner im Allgemeinen entweder 1) nach allen drei Achsen gleich sein, wo denn der Krystall zum regulären System gehört und keine doppelte Strahlenbrechung besitzt; oder 2) nach zwei Achsen gleich, wo denn der Krystall nur eine optische Achse hat, welche dieselbe ist, wie die Elasticitätsachse, nach welcher die Elasticität verschieden ist, mit der die nach den beiden andern Achsen vorhanden ist; oder endlich 3) ist sie ungleich nach allen dreien, wo denn der Krystall zwei optische Achsen hat, welche in derselben Ebene liegen, wie die beiden Elasticitätsachsen, längs deren die Elasticität ein Minimum und ein Maximum ist, und in dieser Ebene eine solche Lage haben, dass die eine dieser letzteren Achsen den spitzigen Winkel, den sie mit einander machen, und die andere das Supplement desselben oder den stumpfen halbirt. Fresnel, der zuerst bewies, dass die doppelte Refraction durchaus von der Polarisation abhängig ist, hat gezeigt, dass die Geschwindigkeit, mit der sich ein Lichtstrahl in einem doppeltbrechenden Krystall sortpflanzt, einzig und allein auf der Elasticität dieses Krystalls in der Richtung beruht, die senkrecht auf der Ebene ist, in der der Strabl polarisirt ist, und dass folglich, so lange die Lage dieser Ebene unverändert ist, auch die Geschwindigkeit des Strabls dieselbe bleibt, seine Richtung mag übrigens sein welche sie wolle. Da nun die Aufgabe für die Bestimmung der doppelten Brechung in der Aussindung der Geschwindigkeiten be-

steht, die von den Elasticitäten längs den Elasticitätsachsen abhängen, so ist es deutlich, dass wenn man aus einem einachsigen Krystall ein Prisma schneidet, dessen Kaute parallel ist mit der Achse des Krystalls, die Geschwindigkeit des ausserordentlich polarisirten Strahls von der Elasticität längs der optischen Achse, und die des ordentlich polarisirten, von der Elasticität längs den auf diese Achse senkrechten Richtungen abhängt; diese beiden Geschwindigkeiten sind folglich constant, und werden bestimmt durch die Beobachtung der Deviation in beiden Spectren dieses einen Prisma's. Wenn es sich aber um einen zweiachsigen Krystall handelt, wo die Geschwindigkeiten, die von den Elasticitäten längs den drei ungleichen Elasticitätsachsen abhängen, bestimmt werden sollen, so müssen drei Prismen geschliffen werden, die ihre Kanten parallel'haben, jede mit der entsprechenden von diesen drei Achsen, weil von den beiden Strahlen, in welche sich das Licht theilt, nur der, dessen Polarisationsebene senkrecht auf der Kante des Prisma's, oder der damit parallelen Achse ist, eine constante, von der Richtung unabhängige Geschwindigkeit hat, die folglich aus der beobachteten Deviation berechnet werden kann.

Das Hauptresultat von Rudberg's Refractionsversuchen ist in der folgenden Tabelle enthalten, in welcher für die einachsigen Krystalle m' der Refractionsexponent für den außerordentlichen Strahl, oder für den, dessen Polarisationsebene senkrecht gegen die optische Achse ist, und m' der Exponent für den ordentlichen Strahl, oder den, dessen Polarisationsebene durch die Achse geht; so wie für die zweiachsigen Krystalle n' der Exponent für den Strahl ist, dessen Polarisationsebene senkrecht auf der Elasticitätsachse ist, welche den spitzen Winkel der optischen Achsen
halbirt, n'' der Exponent für den Strahl, dessen
Polarisationsebene senkrecht auf der Elasticitätsachse ist, welche den stumpfen Winkel der optischen Achsen halbirt, und n''' der Exponent für
den Strahl, dessen Polarisationsebene senkrecht
auf der dritten Elasticitätsachse ist. Die Buchstaben H, G, F etc. bezeichnen dieselben schwarzen Striche in den Farben, die Fraunhofer mit
denselben Buchstaben beseichnet hat.

Strahl.	Berg- Krystall.	Kalk- spath.	Arragonit. Weilser Tops		Arragonit.		Торас.
Str	$\frac{n'}{n''}$	$\frac{n''}{n'}$	$\frac{n'''}{n'}$		$\frac{n'}{n''}$	R Ady	
H. G. F. D. C. B.	1,00613 1,00605 1,00599 1,00594 1,00589 1,00586 1,00584	1,12385 1,12154 1,11891 1,11750 1,11582 1,11449 1,11400	1,10883 1,10681 1,10449 1,10322 1,10154 1,10066 1,10024	1,00294 1,00284 1,00273 1,00267 1,00257 1,00253 1,00256	1,00466 1,00467 1,00456 1,00458 1,00455 1,00459 1,00461	1,00585 1,00587 1,00588 1,00588 1,00587 1,00581	

Aus dieser Tabelle ergiebt sich deutlich, das das Verhältnis zwischen den Refractionsexponenten bei ein und demselben Krystalle in beständigem Abnehmen von der violetten Farbe zur rothen ist, und dass solglich jede einzelne Farbe ihre eigene doppelte Refraction hat, die in demselben Masse größer ist, als die einsache Brechbarkeit der Farbe größer ist. Im Topase kann dieses Resultat, in Betracht seiner geringen doppelten Strahlenbrechung, nicht so merkbar sein, da die unvermeidlichen Beobachtungssehler sast bis zu demselben VVerth, wie die Variationen gehen.

Nachdem Rudberg also gezeigt hat, dass

die doppelte Refraction verschieden ist stir die verschiedenen Farben, ist hiermit die Ursache des von Herschel im Seignettesalz und mehreren anderen zweiachsigen Krystallen zuerst entdeckte Phänomen, dass die Neigung der optischen Achsen verschieden sei für die verschiedenen Farben, factisch nachgewiesen. Diese sogenannten Achsen sind nämlich in der That nichts anderes, als die zwei Richtungen, nach denen die beiden Strahlen, in die sich das Licht theilt, sich mit absolut derselben Geschwindigkeit fortpflanzen; und da nun nach . der vorhergehenden Tabelle die Verhältnisse zwischen den Geschwindigkeiten längs der drei Elasticitätsachsen in den verschiedenen Farben verschieden sind, so wird auch die von dem gegenseitigen Verhältnis dieser Geschwindigkeiten abhängige Neigung zwischen den optischen Achsen verschieden. Die Berechnung dieser Neigung beim Arragonit zeigt gleichfalls, dass dieselbe geringer wird, wenn die einfache Brechbarkeit der Farbe geringer wird. Beim Topas scheint das Verhältnils entgegengesetzt zu sein, oder die Neigung vermehrt sich, wenn die einfache Brechbarkeit der Farbe sich vermindert.

Marx*) hat seine, im Jahresb. 1829, pag. 152., Doppelte angeführten Versuche über die doppelte Strahlen-Strahlenbre-chung im salbrechung des salpetersauren Natrons und die dar- petersauren aus hergeleiteten Brechungsphänomene ausführlich beschrieben.

Auch ist zu erwähnen, dass Marx **) eine Abhandlung über die optischen Achsen in den Krystallen geliefert hat, aus der jedoch kein Auszug möglich ist.

^{*)} Jahrbuch der Ch. und Ph. 1829, 111. 385.

^{**)} A. a. O. pag. 129.

Brewster*) hat eine Abhandlung über die optischen Achsen im Glauberit geliesert, woraus er schlieset, dass der Apophyllit und Glauberit unsweideutige Beispiele von Mineralien geben, in denen die wirklichen optischen Achsen nicht durch unmittelbare Beobachtung bestimmt werden können. Die krystallographische Structur derselben bezeichnet nicht die Lage dieser Achsen, so wie man sie nach den gewöhnlichen Gesetzen der doppelten Strahlenbrechung herleiten kann. Aber er sieht es als wahrscheinlich an, dass die optische und krystallographische Analyse der Krystalle übereinstimmen werde, wenn die primitiven und secundären Krystallsormen besser bestimmt sein werden.

Erklärung der Mondhöfe.

Moser hat, nebst einer geometrischen Darstellung einiger bekannten optischen Erscheinungen, eine Erklärung von den farbigen Mondhöfen gegeben, die sich um leuchtende Körper zeigen **). Diese Arbeit lässt keinen Auszug zu, und ich verweise deshalb auf seine Abhandlung.

Atmosphärische Refraction.

Die Untersuchung über die Refraction der Atmosphäre, mit der, wie ich im letzten Jahresberichte, pag. 50., anführte, Profess. Svanberg beschäftigt gewesen, ist vollendet worden, und da das Resultat derselben ein nur sparsam über die ganze cultivirte VVelt ausgesäetes Publicum interessirt, das von dem Erscheinen derselben in schwedischer Sprache keinen Nutzen haben würde, so hat Svanberg diese weitläufige und für astronomische Beebachtungen wichtige Untersuchung der französischen Academie der VVissenschaften mitgetheilt, welche,

^{*)} Jahrbuch der Ch. und Ph. 1829, II. 318.

[&]quot;) A. a. O. XVI, 67.

nachdem sie von der Wichtigkeit des Inhalts Kenntmis genommen, den Druck derselben in ihren Abbandlungen beschlossen hat, wodurch dieselbe, wiewohl nicht so bald, doch zuletzt um so allgemeiner zur Kenntniss der gelehrten Welt gelangt.

Ueber die Diffraction des Lichts, die von New- Die Ursache son durch eine Attraction des die Abweichung des d. Diffraction Strahls von der geraden Linie und seine Zerlegung in Farben bewirkenden Körpers erklärt wurde, und die sich ungezwungen durch die Undulationstheorie erklären lässt, ist von Haldat*) auf die Weise eine Untersuchung angestellt worden, dass die Körper, durch welche diese Erscheinung hervorgebracht wurde, während der Dauer der Diffraction in mannigfaltige Zustände versetzt wurden, darch die man annehmen könnte, dass die Attractionskraft verändert werde. Sie wurden z. B. geglüht, abgekühlt bis vou - 10°, einer sehr starken electrischen Entladung ausgesetzt, sowobl einer hydroelectrischen, als auch durch Reibungselectricität erregten, ohne dass die Dissraction dadurch im Geringsten verändert wurde, worans Haldat den Schluss zieht, dass, da diese Umstände, welche die Attraction der Materie so wesentlich verändern, auf das Verhalten derselben sum Lichte nicht wirken, die Diffraction nicht von Attraction herrühren könne. Er glaubt dadurch "ein krästiges Argument gegen Newton, welches die Naturforscher zu Descartes Meinung zurückführen könne, gewonnen zu haben" (?). Man sollte fast glauben, dass Haldat dabei das patriotische Bestreben gehabt habe, die Entwickelung der Undulationstheorie für Descartes zu vindiciren.

Attraction.

^{*)} Annales de Chim. et de Phys. XLI. 424.

Vergleichung des Sonnenlichts mit Mondlicht, u. Feverlicht.

Wollaston's Versuche, die Stärke des Sonnenlichts vergleichungsweise mit dem der Flamme, des Mondes und der Fixsterne zu bestimmen, sind Fixsterplicht nach dem Tode dieses verdienstvollen Naturforschers bekannt gemacht worden *). Um das Sonnenlicht mit der Flamme eines brennenden Wachslichtes zu vergleichen, liess er es in ein dunkles Zimmer durch ein eirkelrundes Loch fallen, und in den dadurch entstehenden Lichtstrahl stellte er einen undurchsichtigen Cylinder, so dass derselbe einen Schatten auf einen dahintergestellten Schirm warf. Dann wurde ein Wachslicht angezündet, dessen Abstand vom Cylinder so abgepasst wurde, dass beide Schatten gleich stark wurden. Auf gleiche Weise verführ er beim Mondlicht eines Abends bei Vollmond. Diese Versuche wurden oft wiederholt, um so viel als möglich unabhängig von . den zufälligen Verschiedenheiten der Atmosphäre zu sein; und das mittlere Resultat war, dass das Sonnenlicht dem Lichte von 5563 Wachskersen auf einen Foss Entsernung au Stärke gleich ist. Zwischen diesem Resultat und dem von Bouguer erhaltenen ist eine bemerkenswerthe Uebereinstimmung, da dieser fand, dass das Sonnenlicht mit 11664 Wachskerzen auf 16 Pariser Fuss Entfernung gleich ist, was, auf einen Fuss Entfernung reducirt, 5774 Wachskerzen macht. Die Lichtstärke des Vollmonds fand er nur 11 Wachslichtslamme auf einem Fuls Entsernung entsprechend; so dass also das Sonnenlicht das Licht des Vollmonds 801,072 Mal übertrifft. Aus diesem Resultat berechnete Wollaston, dass der

^{*)} Poggendorff's Annalen; XVI. 328.: aus den Phil. Transact. 1829, P. I. 19.

Mond ungefähr i von dem auf ihn fallenden Lichte Da das Licht der Fixsterne so unendreflectirt. lich viel geringer als das des Mondes ist, dass es von allen zusammengenommen nicht damit zu vergleichen ist, so wird die Vergleichung zwischen dem Sonnenlichte und dem eines einzigen Eixsterns um so schwieriger. Um diess auszusühren, schlug er daber einen anderen Weg ein. Die Kugel eimes Quecksilberthermometers, die entweder das Sonnenlicht oder das einer Wachskerze reflectirte, konnte so weit entfernt werden, dass die Wirkung derselben auf das Auge gleich mit dem eines Fixsterns wurde. Nachdem der Abstand, auf welchem das reflectirte Sonnenbild mit dem reflectirten Bilde der Wachskerze gleich wurde, bestimmt war, wurde der Ahstand gesucht, auf welchem das letztgenannte mit dem Lichte des Fixsterns gleich erschien. Wiewohl diese Methode der Vergleichung bis jetzt noch kein Resultat geliesert hat, auf welches Wollaston großes Vertrauen zu setzen wagte, so hat er doch darauf aufmerksam gemacht, wie wichtig diese Untersuchung wäre, wenn dieselbe zu einem höheren Grade von Vollkommenheit gebracht werden könnte. Er verglich das Sonnenlicht mit dem Syrius und mit Vega in der Lyra, und fand, dass das Licht des ersteren gleich ist mit dem Sonnenbilde, das von einer Kugel von To Zoll Durchmesser reflectirt, und in einem Abstande von ungefähr 210 Fuss gesehen wird. Daraus berechnet er, dass das Licht des Fixsterns sich zu dem der Sonne wie 1 zu 10,000 Millionen verhalte, da aber die Kugel nicht mehr als etwa die Hälfte des Lichts reflectirt, so muss man annehmen, dass das richtige Verhältniss ungefähr 20,000 Millionen sei. Das Licht von Vega war nicht mehr als 1 von dem

des Syrius. Wollaston zeigt, wie diese Resultate, wenn sie einigermaßen scharf erhalten werden könnten, eine Idee von der Entfernung und der Größe der Fixsterne geben würden.

Einfarbiges Licht. Im Jahresb. 1825, pag. 39., wurden Brewster's Versuche sur Erhaltung einer monochromatischen Lampe, d. i. einer Lampe, deren Flamme im Spectrum prismaticum nicht in Farben zerlegt wird, angegeben. Die nicht sehr bequeme Art, wodurch dieser Endzweck erreicht wurde, ist seitdem von Talbot sehr verbessert worden *). Er tauchte den Docht einer gewöhnlichen Spirituslampe in eine Kochsalz-Auflösung, trocknete ihn und setzte ihn wieder in die Lampe ein. Das Kochsalz gibt dem Alkohol die Eigenschaft, init einer rein gelben monochromatischen Flamme zu brennen.

Wenn man eine solche Flamme absolut monochromatisch erhalten könnte, was wohl nicht möglich sein möchte, so würden alle dadurch erlenchteten Gegenstände keine andere, als dieselbe gelbe Farbe zeigen, welche die Flamme hat und die von ihnen wieder reflectirt wird, oder eine schwarze, wenn alles Licht absorbirt wird. dem Scheine dieser letzterwähnten monochromatischen Lampe geschieht diess auch so, aber nicht so vollständig, dass nicht z. B. rothe Gegenstände von verschiedener Nüance von Dunkelgelb bis Braun erscheinen sollten. Die schöne rothe Blume von Lobelia fulgens war schwarz, aber cin rother wilder Mohn erschien gelb. Ein blaues Glas war in diesem Lichte undurchsichtig, und das wenige, was durchging, zog in's Violette. Diese Eigen-

^{*)} Edinburgh Journal of Science, V. 77.

schaft, mit gelber Farbe zu brennen, erhält der Alkohol auch durch andere Natriumsalze, z. B. durch schwefelsaures und kohlensaures Natron, durch Kaliumsalze dagegen wird die Flamme blauweiss. Könnte die Stärke des Lichts in den monochromatischen Lampen verstärkt werden, so würde diess für optische Versuche von Wichtigkeit sein. Brewster-versuchte daher ein solches stärkeres · Licht hervorzubringen *), was vortrefflich gelingen soll, wenn man an einer Vorrichtung zum Brennen von comprimirtem Gas aus zersetztem Oel, oder an einem sogenannten transportabeln Gasbrenner, statt das Gas auf gewöhnliche Weise zu entzünden, vor der Oeffnung, durch welche dasselbe ausströmt, in einer beliebig veränderlichen Entfernung, einen hohlen und etwas weiten Metallring anbringt, der auf seiner inneren Seite mit vier feinen Löchern in gleichem Abstand von einander versehen ist, und der so mit dem Gasreservoir in Verbindung gesetzt ist, dass Gas aus diesen vier Lüchern herausgelassen und angezundet werden kann. Wenn dann die eigentliche Röhre geöffnet wird, so dass das Gas mit einiger Hestigkeit gegen das Centrum des Ringes ausströmt, so vermischt sich dasselbe, ehe es dahin gelangt, durch seine ganze Masse mit atmosphärischer Luft, wird von den vier kleinen Flammen entzundet, und in Verbrennung unterhalten, was wegen der Hestigkeit des Ausströmens sonst schwerlich möchte geschehen können, und erzeugt ein Feuer von so hober Temperatur, dass ein Eisendraht darin in wenigen Augenblicken schmilzt **).

^{*)} Edinb. Journ. of Science. New Series, I. 104. u. 108.

Drewster vermuthet, dass diese Art, starke Hitze zu erzeugen, mit großem Vortheil von Chemikern und Künst-

Wenn nun der hohle Metallring oben mit einem dicken baumwollenen Docht bedeckt wird, der in eine gesättigte Auflösung von Kochsalz getaucht worden, so wird die ganze aufsteigende Feuermasse gelb, und gibt dieselbe monochromatische Flamme, von der vorhin die Rede gewesen, aber in einem vergrößerten Maasstabe.

Die Flammen matica.

Herschel*) hat das Licht von verschiede-Körper geben nen brennenden Körpern untersucht. Die Flamme verschiedene von Cyangas, durch ein Prisma geschen, gibt ein Spectra pris-Spectrum, das auf eine ganz eigene Weise durch mehrere dunkle und breite Linien getheilt ist. Die Flamme des rothen Feuers, die zuweilen auf dem Theater gebraucht und durch Abbrennung von salpetersaurer Strontianerde erhalten wird, hat zwei ganz brillante Nüancen von Roth. Das davon erhaltene Spectrum hat sehr scharfe Grenzen, aber das Bemerkenswertheste dabei ist die Bildung einer sehr leuchtenden, klaren, blauen Linie, die ganz verschieden von dem Uebrigen ist. Auch Kalium, wenn es in Jodgas brennt, gibt ein Spectrum von einer eigenen, bemerkenswerthen Form.

Optische 'In-

Bei der Ausstellung der Kunstproducte in a) Heliostat Frankreich, im Jahre 1823, erwarb ein von dem v. Gambey. Instrumentenmacher Gambey versertigter Heliostat (ein Instrument, womit man bei optischen Versuchen das reflectirte Sonnenbild unveränderlich auf demselben Fleck behalten kann), die goldne Medaille, welche 'die Societé pour l'Encouragement de

lern angewendet werden könnte, da man in einem Augenblicke die Hitze des stärksten Windosens zu seiner Disposition habe.

[&]quot;) Bulletin des Sciences mathemat., physiques et chimiques. Adut 1829, pag. 122.

de l'Industrie nationale austheilt. Derselbe ist von Hachette beschrieben und abgebildet, und diese Beschreibung und Zeichnung darauf von Poggendorff*) mitgetheilt worden. Der Letztere hat dabei an den viel einfacheren Heliostat von Fahrenheit erinnert, dessen Anwendbarkeit auch zu feineren optischen Versuchen Rudberg bei den vorher von ihm citirten Versuchen erwiesen hat. Ich kann natürlicherweise, was Gambey's Heliostat betrifft, nur auf die angeführte Beschreibung verweisen.

Döllinger **) hat ein verbessertes aplanati- Mikroskope. -sches Mikroskop beschrieben und abgebildet, das in der Fraunhoferschen optischen Anstalt in München, der gegenwärtig Merz vorsteht, verfertigt wird. - Wollaston ***) beschrieb, kurz vor seinem Tode, ein Mikroskop von einer ganz eigenen Construction, bei welchem er die 'schon längst von ihm empsohlenen plan-convexen Linsen anwendet, welche die vortreffliche Eigenschaft haben, das ganze Gesichtsfeld und nicht blos das Centrum desselben klar zu geben. Dieses Mikroskop, so einfach auch seine Construction ist, kann gleichwohl nicht ohne Figur beschrieben werden, weshalb ich auf die Abhandlung verweise. Wollaston nennt dasselbe ein Doppelmikroskop, weil der eigentlich vergrößernde Theil aus zwei ganz kleinen plan-convexen Linsen besteht; und er sagt davon, dass er damit die Streifen und Stacheln auf den Schoppen von Lepisma und Podura, und die Schuppen auf den Flügeln einer gewöhnlichen

^{*)} Poggendorff's Annalen, XVII. 71.

^{••)} A, a. O. XVII. 54.

^{•••)} A. a. O. XVI. 176.

Mäcke mit einem Grad von Deutlichkeit gesehen habe, den man vergebens bei einem anderen Mikroskope suche.

Fernröhre.

Cauchoix hat vorgeschlagen, statt des Glases, klaren Quarz (Bergkrystall) zu astronomischen Fernröhren anzuwenden, und verspricht sich großen Nutzen davon.

Electricität.

Ihre Analogie mit dem
Lichte.

Marianini *) bat versucht eine Analogie zwischen Electricität und Licht darzulegen, wie es auch schon vor ibm von Aug. de la Rive geschehen ist. Die Aehnlichkeit zwischen beiden besteht darin, dass, so wie sich bekanntlich die Lichtwellen in allen Richtungen kreuzen können, ohne die geringste Vermischung zu veranlassen, Marianini auch durch verschiedene in dieser Absicht angestellte Versuche gefunden hat, dass electrische Ströme in ein und demselben festen oder flüssigen Leiter einander unter jedem Winkel schneiden können, ohne daß die electrische Entladung im Geringsten in irgend einem derselben gestört werde, ihre Intensität mochte gleich oder gans verschieden sein. Aber so lange Licht und Electricität in einer so großen Ansahl von characterisirenden Erscheinungen verschieden sind, möchte diese Aehnlichkeit in dem einen Punkte, auch mit dem Zusatze, den Marianini gemacht hat, um dieselbe noch zu vermehren, nämlich, dass dieses Resultat dastir spräche, dass es nur eine Electricität gäbe, nichts, weder für noch gegen die Analogie derselbon, beweisen; und der Vergleich müchte für einen der hinkendsten angesehen werden können, die man machen könnte.

Eine Entdeckung von ähnlicher Beschaffen-

^{*)} Annales de Chim. et de Phys. XIII. 131.

heit ist von Bonnycastle *) gemacht worden, der durch verschiedene Versuche zu zeigen sich Bemubte, dass die Electricität die Eigenschast habe zu radiiren, und dass die Flamme einer brennenden Lampe oder eines Lichtes, welche die Electri-Citat von einem Körper ableitet, diess durch Radiation thue; aber seitdem man durch so viele, längst bekannte Versuche das electrische Verbalten der durch Verbrennung gebildeten aufsteigenden Luftsäule kennt, braucht wohl nicht erinnert zu werden, dass die Annahme einer neuen Eigenschaft der Electricität, wie die Radiation wäre, zur Erklärung des Versuches unnöthig ist.

C. H. Pfaff **) hat über das verschiedene Electrische Leitungsvermögen verschiedener Anslösungen Versuche angestellt. Er fand daber, dass Wasser in seinem reinen Zustande einer der schlechtesten Leiter ist (wenn man durchaus nichtleitende Flüssigkeiten ausnimmt), und Salzsäure, auch nur von 1,090 spec. Gew., einer der besten. Die Salze der alkalischen Basen gehören, auch in ganz gesättigten Auflösungen, zu den weniger guten; und' seltsam genng, eine gesättigte Auflösung von essigsaurem Bleioxyd ist wenig mehr leitend als Wasser, aber eine Auflösung von Chlorblei, wiewohl sie weniger Salz aufgelöst enthält, leitet dennoch bemerklich besser. Dahingegen gehört eine bei + 180 gesättigte Auflösung von schwefelsaurem Zinkoxyd zu den besseren unter denselben, und wird nur von den Säuren und einigen Salzen der edlen Metalle übertroffen. Eine gesättigte Auf-

Leitung.

^{*)} The quaterly Journal of Science, Litterature and Art. Jan. - Jun. 1829, pag. 134.

^{**)} Lehrbuch der Chemie und Physik, 1829, I. 259.

lösung von Eisenchlorid leitet ehen so gut wie verdinnte Salpetersäure. Pfaff's Versuche, die mit 37 verschiedenen Flüssigkeiten angestellt worden sind, zeigen übrigens nur die verschiedene Abweichung der Magnetnadel, die diese unter gleichen Umständen hervorgebracht haben, was jedoch kein annehmbares Maass für den relativen Grad des Leitungsvermögens ist, wie es Pfaff auch selbst zugegeben hat.

b) durch Metalle,

Pouillet *) hat folgende relative Leitungsfähigkeiten bei einigen Metallen und Metallgemischen gefanden:

Silber (mit 6,014 Kupfer) 860 Garkupfer 738 Messing Kupfer Silber (mit 0,052 Kupfer) 656 Eisen Gold (feines) 623 Gold (18kar.) 109 Silber (mit 0,2 Kupfer) 569 Platin

Einige dieser Resultate bestätigen die im vorigen Jahresb., pag. 11., angeführten Angaben von Harris.

Hydroelectrische Erschei-Dungen. derselben.

Im vorigen Jahresb., pag. 12., führte ich Aug. de la Rive's interessante Untersuchung an, durch Die Ursache die er Volta's Theorie von der Entstehung der hydroelectrischen Erscheinungen in hinreichenden Zweisel gesetzt zu haben glaubte, um den Untergang der electrochemischen Theorie verkündigen zu können, so wie auch die Bemerkungen, von denen ich glaubte, dass sie gegen die von de la Rive aus seinen Versuchen gezogenen Resultaten gemacht werden konnten. De la Rive's Ansichten erhielten seitdem einen krästigen Propheten. Parrot (der Aeltere) verkündigt der gelehrten

^{*)} Poggendorff's Annalen, XV. 91.

Welt mit einer Paracelsischen Bescheidenheit *): "c'est moi qui ai creé cette théorie et l'ai soutene sans relache, depuis l'année 1801 jusqu'à aujourd'hui." "Permettez moi, sügt er hinzu, de saire valoir mes droits legitimes à cette théorie, qui sera naitre un autre ordre des choses, un nouveau langage même dans la chimie" etc. - Aber lassen wir Patrot's Reclamationen und hochtrabende Sprache in der daranf folgenden Geschichte seiner eigenen Verdienste um diese Theorie ruhen, welche Geschiehte tibrigens bis jetzt wenig bekannt war, und geben wir zu einigen mit Wahrheit und Ernst angestellten Untersuchungen über die Frage, ob wirklich Volta's sogenannte Fundamental-Versuche irrig seien oder nicht. De la Rive hatte geäussert, dass bei diesen Versuchen die Oxydation eines dieser Metalle auf Kosten der Luft, die wahrschein-Nich durch das Berühren mit feuchten Händen befördert würde, die Ursache zur Electricitäts-Entwickelung sei. Pfaff bat über diesen Punkt eine Reihe von sorgfältigen Versuchen angestellt **), durch welche er gezeigt hat, dass Kupfer und Zink durch Berührung electrisch werden, sowohl im lulb, leeren Raum und in Wasserstoff., Kohlenwasserstoff-, Stickstoff- und Kohlensäure-Gas, alle von Feuchtigkeit befreit, als auch in Sauerstoffgas und atmosphärischer Luft im trocknen oder feuchten Zustande. Und da bei diesen Versuchen der Grad der electrischen Vertheilung in Wasserstoff- und Sauerstoffgas gleich war, so sollte man wohl, olner gesanden Philosophie gemäß, folgern dürsen, dass die electrische Erscheinung hierbei unabhän-

^{*)} Annales de Ch. et de Ph. KLII. 45. 115 (1) 100 minutes

[&]quot;) Annales de Chimie et de Physique, XLL 236.

gig von jeder vorhergebenden chemischen Veräuderung von einem der Metalle sei. - Ein anderer, gans an demselben Resultat führender Versuch, ist von! Feahner, *) angestellt worden. Eine electrische Säule von 20 bis 25 Paaren von Zink, Kupfer, seuchtem Leiter, Zink, Kupfer etc. wurde so aufgestellt, dass das Kupserende nach paten lag und in leitende Verbindung mit dem Erdboden gesetzt wurde. Das Zinkende hingeges, das isolirt war, bekam dadurch positive Electricität im Zustand der Tension. Wenn dieses Ende mit der Kante einer polirten Kupserscheibe berührt worde, die an einer isolitten Handbabe besestigt war, so worde die Kupserscheihe gleichfalls positiv electrisch, was an einem condensirenden Electroscop bemerkt werden konnte. Wenn aber dagegen die ganze politte breite Saite den Kupfenscheibe auf der Zinkscheibe, die das positive Potende der Säule ausmachte, geladen wurde, so sunde sie, ungeachtet der Ladungssuättind der Sänle sie positiv electrisch ku. machen strebte, negativ elentrisch durch Contact; und desbalb glöckte es, als die Größe der Berührungsfläche allmählig verändert wurde, eine Größe derselben zu treffen, bei der die Tensions + E der Säule, gerade die Contacts - E: aufwag, se dals de Kupferscheide durchaus nicht electrisch wurde.

Ich erwähnte im vorigen Jahresbericht, dass de la Rive's Einwürse gegen Volta's Ausicht hauptsächlich datauf hernhen, dass er die electrichten motorische Wirkung der Flüssigkeiten nicht in Be-

^{*)} Jahrbuch der Chemie und Physik, 1829, I. 224. Fernere Versuche, die gegen de la Rive's Ansicht streiten, hat Fechnez a. 4. Q. III., 9. apgeführt.,

tracht gesogen babe. Becquerel bat auf eine ganz interessante Weise den wesentlichen Einfluß derselben gezeigt *). Wenn man den Raum, in den ein electrisches Kupfer- und Zink-Paar gestellt ist, zwischen beiden Metallen durch eine fenchte Haut trennt, und beide Abtheilungen mit einer gesättigten Auflösung von schweselsaurem Zink füllt, so zeigt der electro-magnetische Multiplicator eine starke Ablenkung; giesst man ein wenig Salpetersäure in den Zink-Raum, so wird die Ablenkung der Magnetnadel verringert, Gielst, man sie hingegen in den Kupfer-Raum, so wird sie bedeutend vermehrt. Dieses Verhalten, das gerade gegen die Annahme der chemischen Wirkung als Ursache der electrischen Entladung streitet, ist micht nen oder zuvor unbemerkt. (Vgl. mein Lehrbuch der Chemie, I. pag. 107.; 2. Auflage). Aber es scheint nicht in dem Grade die Ausmerksamkeit auf sich gezogen zu haben, dass es überslüssig wäre, von Neuem daran zu erinnern. Ich habe hier nur einen von den vielen Fällen angeführt, die Becquerel citirt.

Eine andere Erklärung von der Entstehung der electrischen und chemischen Erscheinungen ist von Prechtl**) versucht worden. Er hatte einige Versuche über die ungleiche Kraft angestellt, mit der ebene metallische Oberstächen an einander halten, und zog daraus den Schluss, dass ein Metall, welches mit anderen Metallen von geringerer Cohärenz, als es selbst hat, in Berührung gebracht wird, Scheiben von diesen Metallen mit derselben Kraft an sich hält, mit der es eine glei-

Annales de Chim. et de Phys. XLI. 10.

^{· ••)} Poggendorff's Annalen, XV. 223.

che Scheibe aus demselben Metalle hält. Z. B. wenn Kupfer in einer ebenen Berührungsfläche mit Kupfer mit einer Kraft = 21 zusammenhängt, so hängt dasselbe mit Zinn, Wismuth, Antimon, Blei und Zink gleichfalls mit einer Kraft = 21 zusammen. Dagegen aber fand er, dass wenn Zinn an Zink mit einer Kraft = 10 hing, so war diese Kraft für Zink und Blei 12, für Zink und Antimon 15, für Zink und Zinn 17, für Zink und Kupfer 21. Durch einen Sprung in den Schlüssen kommt Prechtl bierdurch auf die Idee, dass das Metall, welches die größte Cohärenz habe, immer dasjenige sei, welches durch Contact negativ-electrisch werde, (er scheint zu diesen Versuchen nicht z. B. Gold, Quecksilber oder Antimon gegen Eisen und Nickel angewendet un haben), dass durch die Berührung zwischen einem Metall von größerer Cohärenz und einem mit geringerer, die Cohäsion zwischen beiden die Cohärens des letzteren vermehrt, und hiervon geht er zu dem Schluss über. dass die Electricität nicht als eine primitive Kraft angesehen werden könne, sondern secundären Urspranges sei, und in Erscheinungen bestebe, die durch eine gewisse Wechselwirkung zwischen den Körpern betvorgebracht wird, entstanden durch ihr Bestreben, ibre gegenseitige Cohärenz zu ändern. Hiervon geht er wieder weiter zur Erklärung der Wärmeentwickelung bei den chemischen Verbindangen und au den chemischen Verbindungen selbst, die immer in der gesteigerten Cohärenz bestehen, die der negative Körper dem positiven ertheilt. -Wir folgen dieser Auseinandersetzung nicht weiter, sie gehört zu den paradoxen Ideen, die man wohl einmal in einer heiteren Stimmung als Gegenstand

des Unterhaltung vorbringt, die aber der Erfinder niemals im Ernst zu verantworten gesonnen ist.

Ohm hat seine in mehreren der vorhergehen- Electrische den Jahresberichten erwähnten Versuche, die be- Erscheinun-kaanten hydroelectrischen Erscheinungen unter all- matische Forgemeine mathematische Formeln zu bringen, fortgesetzt *). Ein verdienstvolles Bestreben, welches eine Prüfung durch andere Naturfbrscher verlangt, wortiber er auch an mehreren Stellen seinen ernstlichen VV unsch ausdrückt. Ein specieller Auszug aus dieser Arbeit kann hier nicht gemacht werden.

Aug! de la Rive **) hat einige Speculatio- Ueber die men über die Ursache der Wärmeentwickelung bei warmeerre-Entladung der electrischen Säule mitgetheilt. Vor der electrieiniger Zeit nahm die französische Schole allge schen Säule. mein nur eine Electricität für die Erklärung der electrischen Erscheinungen an, und unter ihren Schülern bedienen sich viele noch jetzt einer Darstellungsweise, die es zweiselhast lässt, in wie weit sie diese Ansicht beibehalten haben. Man kann' alsdann natürlicherweise die Wärme nicht als ein Product der Neutralisation und des Verschwindens der entgegengesetzten Electricitäten ansehen, sondern sie mus, als aus dem Körper, an dem sie sich zeigt, oder aus der Electricität selbst herausgepresst angesehen werden, so wie aus einem Gase, das aus einem größeren Raum in einen kleineren zusammengepresst wird. Der letzteren dieser Vorstellungsarten hatte de la Rive bis jetzt den Vorsag, geben zu müssen geglaubt; aber bei späteren Arboiten glaubte er zu finden, dass die Wärme-

^{*)} Kastner's Archiv XVI. 1. und XVII. 1-25.

[&]quot;) Annales de Chim. at de Phys. XL. 371. und 452.

entwickelung eigentlich durch ein dem Durchgang der Electricität sich entgegensetzendes Hinderniss veranlasst: werde; welches jedoch nicht!hinreichend wäre, um denselben zu unterbrechen. Als Beweis für die Richtigkeit dieser Meinung führt er Beispiele von Wärmeentwickelung sowohl in festen als! in flüssigen Leitern an, die einzig und allein durch den Widerstand bedingt an sein scheinen. Wenn man eine electrische Säule von einer gewissen Kraft durch einen Silberdraht entladet, se erhitzt sich der Draht nicht; aber wenn man den selben in Stücke zerschneidet und zwischen jedem Stück ein kurzes Stück Platindraht löthet, so glishen diese Stücken während der Entladung. Man kann auch sogar kleine Ketten von abwechselnden Silber - und Platinringen machen, die alsdann am bäufigsten nur in den Berührungspunkten mit den Silberringen glüben. - Entladet man die Säule durch eine mit einer Flüssigkeit gesühlte Glasröhre, so ist häufig ein ganz kräftiger electrischer Strom nothwendig, um eine Temperaturerhöhung zu veranlassen; entladet man aber dieselbe Saule durch einen mit derselben Flüssigkeit angefüllten, gleich langen und dicken baumwollenen Docht, so wird der letztgenannte warm durch den electrischen Strom, der die Temperatur des fritheren nicht erhöhte; und die größte Wärmeerhöhung entsteht, wenn man die Säule auf die Weise entladet, dass die Poldrähte in die abgeschnittenen Enden des Stengels irgend einer sastigen Pslanze eingesteckt werden, wo das Wasser bald um die Poldräbte zu kochen anfängt. Diese Facta sind sehr interessant, sie zeigen wann Wärme entsteht, aber nicht wie diels vor sich geht.

Chemisch-

Runge hat einige ausgezeichnete chemisch-

electrische Erscheinungen entdeckt: 13). Wenn man electrische auf Quecksilber gewöhnliches ausgefälltes Scheide-Erscheinunmasser tropst, das mit seinem gleichen Volumen Wasser verdünst ist, so breitet sich der Tropsen über die Quecksilberoberstäche aus seber wenn man mit kinem Eisendraht gleichzeitig das Quecksilber und die Säure berührt, so springtidie letstere augenblieklich um den Eisendraht zusammen, und das Quecksilher geräth in ein Zittern *). Wird der Verstech set abgeändert, dals man in eine Glaszöhre won zwei Linien innerem Durchmesser, die in Form eines U gebogen ist, Quecksilber so hineingielst, dals es fast his sur halben Höbe in den Schenkeln steht, und gielst darauf in den einen Schenkel Salpetersäure von der angeführten Verdünnung, und stellt in den leeren Schankel einen Eisendraht, der in das Quecksilber hinabreicht, während ein anderer in dem anderen Schenkel in die Saure gesteckt wird, bis auf einen kleinen Abstand von der Quecksilber-Obersläche, so springt, wenn man die beiden Eisendrähte sich außerhalb der Röhre berühren lässt, das Quecksilber in der Saore & Linic berunter, und erhöht sich um eben so viel im andern Schenkel; sobald die Drähte getrenat werden, fällt es zurück. Wenn sich einige Blasen auf, der Quenksilher-Oberfläche befinden, so kommen diese, jedesmal wonn die Kette geschlossen wird, in eine Bewegung, die anzeigt, dass die Theile des Metalls sich auch in einer horizontalen Richtung bewegen, und die dunkle Lösung von salpetrichtsaurem Eisenoxydul, die allmählig auf das Quecksilber niedersinkt, wird bei jedem Schließen mit Hestigkeit davon in die Höhe

^{*)} Poggendorff's Annales, XY, 95.

geworfen; sobald Gasentwickelung am Eisen entsteht, ist diese Erscheinung beendigt. Sie lässt sich durch keine andere Säure hervorbringen. b) Wenn man in ein Uhrglas einen Tropfen Quecksilber bringt, denselben darauf mit einer gesättigten Auflösung von Quecksilber in kalter Salpetersäure tibergielst, und ihn alsdann mit einem Zinkdraht oder einem schmalen aus dunnem Zinkblech geschnittenen Streifen berührt, so kömmt das Quecksilber in eine ganz heftige Bewegung, springt boch am Zink hinauf und fällt wieder surück, und fährt damit so lange fort, bis das Zink aufgelöst oder das Quecksilber aus der Auflösung ausgesällt ist *). Hat man' ein Gefäss mit einer kleinen Erköhung in der Mitte des Bodens, um welche das eingegossene Quecksilber einen Ring bildet, und man legt unter die eben erwähnte Auflösung ein Zinkstückchen auf das Quecksilber, so kömmt das Quecksilber in eine rotirende Bewegung, mit einer Geschwindigkeit, die his zu 30 Umdrehungen in der Minute geht. Dieser Versuch gelingt mit keinen andern Metallen, als mit Zink, und nur mit salpetersaurer Quecksilberoxydul-Auflösung. Die Amalgamirung des Quecksilbers mit 400 Zink, hebt sogleich die Erscheinung auf. Andere im Quecksilber aufgelöste Metalle sind im Verhältniss ihrer geringeren electropositiven Eigenschaften weniger hinderlieh. Kupfer, Gold, Silber u. s. w. im Quecksilber aufgelöst, hindern die Erscheinung nicht. c) Uebergielst man eine blanke Zinkscheibe mit einer Lösung von 1 Theil Kalihydrat in 4 Theilen Wasser, und berührt das Zink mit Platin, Gold, Silber oder Kupfer, so entsteht

b) Poggendorff's Annalen, XVI. 304. XVII. 472.

sogleich ein electrischer Strom, und es entwickelt sich Wasserstoffgas von dem negativen Metalle. Aber wenn man dieselbe, statt mit einer der vorhergehenden Metalle, mit Eisen berührt, so geschieht diese Gasentwickelung mit einer ganz aufserordentlichen Heftigkeit, so dass von gleich großen Zinkplatten, wovon die eine mit einer gleich großen Platin, und die andere mit einer gleich großen Eisen-Scheibe verbunden, und die jede mit derselben Kaliauslösung übergossen waren, in 20 Stunden von dem Zink, das mit Platin in Berührung war, 5,6 Gran, dahingegen von dem das unt Eisen in Berührung war 73,8 Gran ausgelöst wurden. Das Gewicht des Eisens war dabei unverändert und das Wasserstoffgas geruchlos.

Becquerel**) bat versucht einen äußerst langsamen und schwachen hydroelectrischen Prozess sur Hervorbringung von Verbindungen anzuwenden, und hat dabei theils mehrere neue, theils mehrere, die wir bisher nur in Form von Niederschlägen kannten, in Krystallen erhalten. Seine Art, diese Verbindungen hervorzubringen, ist folgende: In eine etwas weite, in Form eines U gebogene Glasröhre wird sehr feiner und von allen fremden Bestandtheilen wohl gewaschener Quarzsand geschtitset, so dass er ein Stück in jedem Schenkel in die Höhe steht. Nachdem er mit Wasser angefeuchtet ist, werden verschiedene Flüssigkeiten in die beiden Schenkel gegossen, und in jede derselben' ein Draht von demselben oder von verschiedenen Metallen gesetzt, die außerhalb in leitende Verbindung gebracht werden. Der schwache

^{. .).} Poggendorff's Annalen, XVI. 129.

^{**)} Annales de Chim. et de Phys. XII. 25.

electrische Strom, der auf diese Weise hervorgebracht wird, trägt die Bestandtheile der Flüssigkelten zu einander über und corrodirt eines von den Metallen, wobei neue Verbindungen mit einer solchen Langsamkeit entstehen, dass sie in Krystallen anschießen, und unter dem Einstoß der Electricität sich bisweilen Körper verbinden, die sich ausserhalb derselben sogleich trennen.

Statt des Sandes eignen sich, wie Becquerel fand, reine Thonarten noch besser sur Ver-·langsamung des Prozesses, auf welcher eigentlich Alles beruhet; auch dauerten solche Versuche 5 bis 8 Monate und darüber. Um die Verdunstung zu verhindern, mussten die Oeffnungen der Röbre verschlossen werden. Eine andere Art, Metalloxyde krystallisirt zu erhalten, besteht darin, dass man in eine, an dem einen Ende zugeblasene Glasröhre etwas von dem Metalloxyde legt, diess mit einer Auflösung desselben Oxydes in einer Säure tibergiesst, und darin einen Streifen von demselben regulinischen Metall so hineinsetzt, dass er in Berührung mit dem Oxyde ist, wodurch ein electrischer Prozess entsteht, in Folge dessen eine niedrigere Oxydationsstuse auf dem Metalle krystallisiren und das Oxyd sich in ein krystallisirtes basisches Salz verwandeln kann. Der einzige Versuch, den er bis jetzt beschrieben hat, ist mit Kupfer. Da die Producte des Versuchs nicht zur Electricitätslehre gehören, so werden dieselben später erwähnt werden, da wo sie von Interesse sind. Becquerel lässt sich weitläusig darüber aus, wie großes Licht diese Versuche über die Bildung von fossilen Verbindungen verbreiten werden. Ansichten sind keinesweges nen. Dass Langsamkeit und Ruhe bei der Bildung der auf der Erde

vorkommenden krystallisirten Verbindungen statt gefunden haben müsse, ist allgemein anerkannt, und dass die electrische Kraft Verbindungen bewirke, liegt in der electrochemischen Theorie, wird aber nicht von denen erkannt, welche die Electricität von den chemischen Erscheipungen herleiten. Uebrigens geschehen chemisch wirksame Electricitäts-Erregungen auf vielfache Art.

Kämtz*) hat versucht, die durch die gegen- Electricitätsseitige Berührung organischer Stoffe entstehende Electricitäts-Entwickelung auf die Weise zu zei- gegenseitige gen, dass er Schreibpapier mit den Lösungen verschiedener organischer Stoffe bestrich, es trocknen liess, und es dann in gleich große Vierecke zerschnitt, von denen er je zwei, die mit zwei ungleichen Stoffen, z. B. mit Ochsenblut und Stärke, bestrichen waren, mit der reinen Papierseite gegen einander legte; hierdurch erhielt er electrische Paare, die aus Ochsenblut, Papier und Stärke bestanden, die zu Säulen von einigen 100 Paaren zusammengelegt wurden, und von denen er fand, dass sie die, wiewohl schwache aber bestimmte Polarität der trockenen Säulen besassen, in denen in dem angeführten Beispiele Ochsenblut den electropositiven und Stärke den electronegativen Körper repräsentirten. Er hat 16 ähnliche Versuche angeführt. In allen hörte die electrische Wirksamkeit nach einiger Zeit auf, gewöhnlich nach einigen Wochen. Die Versuche sind noch nicht geschlossen, und kein anderes allgemeines Resultat scheint bis jetzt daraus gezogen werden zu können, als dass Electricitäts-Vertheilung stattfindet, ohne dass man bis jetzt irgend einen Leitsaden

Entwickeluog durch Berührung organischer . Stoffe.

^{*)} Jahrbuch der Chemie und Physik, 1829, IL 1.

finden könnte, nach welchem im Voraus zu bestimmen wäre, auf welcher Seite sich die positive oder negative Electricität finden werde.

Die Verringerung der Leitung in der geschlossenen Kette verringert dieselbe gleichförmig übarall.

· Fechner*) bat einige neue Versuche angeführt zur Bestätigung des schon längst bekannten einem Punkte Factums, dass wenn bei der Entladung einer electrischen Säule die Leitung an einem Punkte vermindert wird, der Strom überall gleichförmig verringert werde, auch in den Theilen der Kette, die ibre frühere Leitungskraft behalten, und dass alle Theile des leitenden Mediums gleichmäßig auf die Abweichung der Magnetnadel wirken.

Contractiorischen Muskeln durch ne Entladung der electrischen Säule.

Volta beobachtete, dass präparitte Frösche, nen in thie- die an ungleichen Stellen des Körpers zwischen Belegungen von Zink und Silber dem electrischen unterbroche- Strome ausgesetzt wurden, bei Unterbrechung des Stromes bisweilen eben so zuckten, als wenn die Kette geschlossen wurde, und er schrieb diess einem Zurtickströmen der Electricität in dem Augenblicke der Unterbrechung der Kette zu. Zar Erforschung dieses Verhältnisses hat Marianini **) Versuche angestellt, und glaubt daraus schließen zu können, dass Volta's Erklärung nicht annehmbar sei, und dass die ganze Erscheinung nur von der Richtung abhänge, welche die Electricität in den Nerven nimmt; so dass, wenn dieselbe vom Rückenmark oder dem Gehirn aus nach den Nervenverzweigungen geht, die Muskeln bei Schliessung der Kette zucken, und wenn sie in entgegengesetzter Richtung geht, dieselben bei Unterbrechung der Kette zucken. Marianini gehört

^{*)} Jahrbuch der Chemie und Physik, 1829, 111. 291.

^{**)} Annales de Chimie et de Physique, XL. 225.

zu der Schale, die nur eine Electricität annimmt; dieser Ausdruck ist daher so zu verstehen, dass es die positive Electricität sei, welche den angeführten Richtungen solgt. Ich will einen der vielen, von ihm angestellten Versuche anführen. Zwei Frösche werden auf gewöhnliche Weise präparirt, und ihre Hinterschenkel auf die Pole einer an irgend einer Stelle unterbrochenen kleinen electrischen Säule, ihr Rückenmark aber in ein und dasselbe Glas gelegt, das eine Flüssigkeit enthält. Wird non die Kette geschlossen, so zuckt der eine Frosch, aber der andere nicht, und wenn die Kette unterbrochen wird, so zuckt der letztere, während der erstere ruhig liegt. Dreht man den letzten um, so dass sein Rückenmark auf den Pol, und seine Schenkel im Glase liegen, so zucken beide bei Schliessung der Kette, und ruhen beide bei Unterbrechung derselben; dreht man statt dessen den ersten um, so ruhen beide, wenn die Kette geschlossen, zucken aber beide, wenn sie unterbrochen wird. Marianini schliesst aus seinen Versuchen, dass der Lauf der positiven Electricität, von den Nerven-Verzweigungen aus nach ihrem Ursprung, zwar kein Zucken hervorbringe, wohl aber eine Empfindung, die schmerzhaft werden könne, und wenn er bei einem seiner Versuche fand, dass der Durchgang der positiven Electricität in dieser Richtung einen Frosch aus voller Kraft seiner Lungen zum Schreien brachte, so scheint es fast, als habe an diesen Forschungen die lebendige südeuropäische Phantasie einigen Antheil gehabt. So viel ist gewiss, dass wenn ein Mensch mit feuchten Händen, in denen er Metallstücke hält, eine electrische Säule entladet, heide Arme auf gleiche Weise zucken, ungeachtet, nach

Marianini's oben gegebener Erklärung, nur der Arm zucken müste, durch den die positive Electricität zum negativen Pol der Säule überströmt.

Trockne electrische Säulen,

Donné *) hat Versuche über die Ursachen mitgetheilt, welche die veränderliche Wirksamkeit der trocknen Säulen veranlassen. Er fand sie hauptsächlich abhängig von der Feuchtigkeit der Loft, welche die Tension an den Polen derselben durch ibre ableitende Kraft verhindert, und von der Temperatur. Erwärmung erhöht ihre Tension, Abkühlung vermindert sie, und die Schnelligkeit des Temperaturwechsels hat großen Einfluss auf den Grad der Tensions-Aenderung, die durch dieselbe hervorgebracht wird. Der verschiedene Druck der Luft hat keinen Einfluss, da dieselben im luftletren Raume mehrere Tage unverändert electrisch blieben (vergl. Jahresb. 1828, pag. 31.). Das Licht schien auf die Veränderung ihrer Wirksamkeit keinen Einfluss zu haben; dagegen glaubte er zu fisden, dass der electrische Zustand der Epde, relativ zu dem der Atmosphäre, die Tension derselben modificire; ein Umstand, den er jedoch nicht hinreichend bewiesen bat. Donné stellte 52 trockne Säulen, jede von 1000 Paaren, zu einer zusammen **), ohne aber dadurch bei Entladung durch eine Flüssigkeit irgend eine Zersetzung hervorbringen zu können, woraus er schließt, dass sie auf keine Weise mit den gewöhnlichen Voltaschen Säulen verglichen werden könnten, und daß ihre chemische Wirkung absolut Null sey. Dieser Schluss ist jedoch viel zu übereilt, Der Unterschied zwischen trockenen und nicht trockenen

^{*)} Annal. de Chim. et de Phys. XLII. 71.

^{· · ·)} Journ. de Pharm. XV. 487.

Säulen liegt eigentlich in der verschiedenen Quantität von Electricität, die in beiden wirksam ist; in den trockenen eine geringe Quantität mit wahrnehmbarer Tension; in den nicht trockenen eine sehr große Quantität von Electricität, mit so gut wie gar keiner Tension. Um mit trockenen Sänlen dieselben Erscheinungen wie mit den andern hervorzubringen, muss man nicht allein die Tension zu vermehren suchen, die bald von einer gewissen Anzahl von Paaren ihr Maximum erreicht, sondern man muss zugleich die Größe der Paare mit ihrer Anzahl vermehren; und ich bin tiberzeugt, dass man zuletzt Dimensionen finden wird, wodurch gleichfalls chemische Wirkungen hervorzubringen sind.

Fechner*) hat eine einfache Art, die Wirk- Verstärkung samkeit eines electrischen Paares bis zu einem be- des electrideutenden Grade zu verstärken, angegeben. besteht darin, dass man das Kupfer mit einer Sal-. miak-Auflösung überstreicht, und diese trocknen lässt; das Knpfer bekommt dadurch einen grünen Ucberzug, und seine Oberfläche wird dadurch mehr negativ electrisch, als wenn sie blank ist.

Ohm **) hat eine ausstübrliche mathematische Der electro-Behandlung des electromagnetischen Multiplicators magnetische gegeben, welche die Theorie für die mit demselben wahrgenommenen Erscheinungen in sich schliesst, z. B., das Electricität von geringer Intensität ohne bemerkbares Hinderniss durch einen Multiplicator geht; der aus einem langen und feinen Draht besteht, während ein solcher sitr Electricität von größerer Intensität, für die dickerer

Multiplica-

^{*)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. III. 4.

^{**)} A. a. O I. 1.

Draht erforderlich wird, unbrauchbar ist. — In dieser sehr lesenswerthen Abhandlung findet man mehrere von ihm selbst angestellte Versuche zur näheren Erforschung des Gegenstandes *).

Fechner hat einen electromagnetischen Multiplicator von einer neuen Form, und eine neue Art, den Einfluss der Electricität auf die Magnetnadel zu bestimmen **), beschrieben, die mir beide alle Ausmerksamkeit zu verdienen scheinen. Der Multiplicator besteht aus einem 52 Linien langen und 42 Linien breiten Kupserblech, welches nach der Form der nebenstehenden Fig.

abc, welche die Seitenansicht des Bleches zeigt, gebogen ist. — Der Abstand zwischen a und c beträgt

7 Linien, und die Dicke des Blechs 2½ Linie. In dem oberen Blatt ab ist eine längliche Oessung, um eine Magnetnadel einsenken zu können, die hei d hängt, während an demselben einsachen Sei-

dem oberen Blatt ab ist eine längliche Oessung, um eine Magnetnadel einsenken zu können, die bei d hängt, während an demselben einsachen Seidensaden eine andere umgekehrte Magnetnadel tiber ab in e hängt. Die Enden a und e endigen nicht so, wie es die Figur zeigt, sondern die eine Ecke derselben ist abgeschnitten und in dem andern haben sie eine kleine Vertiesung, die mit Quecksilber gefüllt wird; ausserdem sind beide gebogen, die eine a, nach unten, die andere e, nach oben, so dass sie in gleicher Höhe stehen. Dieser Multiplicator lässt Versuche mit Electricität von groser Intensität und mit thermoelectrischen Vorrichtungen zu, nur muss man darauf bedacht sein,

^{*)} Er berichtigt in dieser Abhandlung einen von mir in Auslegung seiner VVorte begangenen Irrthum (Jahresb. 1827.), wodurch der dort angeführte Einwurf wegfällt.

[&]quot;) Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. III. 1.

Lurze und dicke Verbindungsdrähte anzuwenden.

Die Anwendung der Magnetnadel ist nicht so wie gewöhnlich, dass man ihre Abweichung misst, sondern man stellt den Multiplicator so, dass die Richtung des electrischen Stromes rechte Winkel mit dem magnetischen Meridian macht, darauf bestimmt man die Zeit, die für eine gewisse Anzahl von Schwingungen beim blossen Einflusse der Erd-Polarität nothwendig ist, und dann die, welche für dieselbe Anzahl von Schwingungen unter dem gemeinsamen Einflusse der Erd-Polarität und des electrischen Stromes nothwendig ist. Es ist klar, dass man auf diese Art ein ganz scharses relatives Maass für die Größe des electrischen Stromes erhalten kann.

Die von Nobili beschriebenen Versuche, far-Leichte Darbige Ringe auf Metallplatten mittelst electrochemi- der Nobili'scher Zerlegung hervorzubringen (Jahresh. 1829, schen Figupag. 18.), bat man in den Journalen mehr besprochen und repetirt gesehen, als es diess Spielwerk verdiente, ja der Erfinder derselben empfahl sie sogar als Zierrath auf Metallarbeiten, da es ihm gelungen war, Ringe mit scharfen Umrissen und glänzenden Farben bervorzubringen. Von Fechner ist eine gans einfache Art angegeben worden *), dieselben schnell hervorzubringen; sie besteht darin, dass man auf blankes Silber eine Auflösung von essigsaurem Kupferoxyd, oder eine Lösung von schwefelsaurem Kupferoxyd auf ein Platinblech giesst, und mitten in der Flüssigkeit das Metall einige Secunden lang mit einer Zinkspitze berührt, worauf man das Zink fortnimmt, und die Flüssigkeit noch einige Augenblicke mit dem Me-

^{*)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. I. 442.

talle in Berührung lässt, während welcher die Farbe sich ausbildet. Das Metallsalz wird dann fortgenommen, das Blech mit Wasser abgespült und getrocknet.

Magnetismagnetische Plüssigkeiten.

Fechner *) hat ferner einen ganz einfachen mus. Electro- Apparat beschrieben, um Flüssigkeiten in electro-Rotation von magnetische Rotation zu versetzen. Man lässt sich eine flache Kupferschale von 4 bis 5 Zoll Darchmesser machen, und im Mittelpunkte des Bodens eine Erhöhung anbringen, so dass die Schale von unten auf das Ende eines aufrechtstehenden Magneten gesetzt werden kann. Um diesen vorstehenden Theil in dem Mittelpunkte der Schale legt man einen Ring von Zink, und gießt dann eine Mischung von Salzsäure und Saltniak-Auflösung hinein. Der electrische Strom, der durch die Flüssigkeit zwischen dem Zinkring und dem Kupferboden entsteht, rotist nun um den Magnetpol und die Flüssigkeit solgt mit, zunächst am Ringe mit großer Schnelligkeit, und mit abnehmender Kraft da, wo der Umkreis größer ist. Wirst man kleine Papierstückeben auf die Oberstäche der Flüssigkeit, so solgen diese mit und zeigen die Bewegung der Flüssigkeit noch deutlicher. Bedient man sich eines Huseisenmagneten, so kann man wei Erhöhungen im Boden machen, zwei Zinkringe anwenden, und erhält dann zwei. Ströme, die in entgegengesetzter Richtung rotiren.

> Kemp **) hat die electrisch magnetische Polarität der als Leiter angewandten Kohle untersucht. Es ist bekannt, dass schlechte Leiter die magnetische Polarität bedeutend vermindern, und

^{*)} Jahrbuch d. Ch. u. Ph. pag. 15.

^{**)} A. a. O. pag. 448.

dass diess mit Kohle der Fall ist. Kemp fand, dass brennende Kohle die electromagnetische Polarität bei der Leitung nicht unterbreche, und schreibt diesen Umstand der Verbrennung, und nicht der Temperatur zu. Die von ihm angestellten Versuche scheinen indessen nicht hinreichend, um zu seigen, dass die Verbrennung bieran einen andern Theil, als durch die von ihr bervorgebrachte hohe Temperatur habe, welche die Kohle, so wie mehrere andere feste, nicht leitende Körper, bedeutend mehr leitend macht.

Wiewohl Zantedeschi *) zu zeigen gesucht Photomagne, hat, dass das violette Licht eine polarisirende mag- tische Ernetische Kraft habe, die bei 0° und bis zu 12° beruhen auf wenig merkbar sei, aber mit der Temperatur steige, so dass sie-bei +25° bis 26° gans stark werde, besonders auf Eisen, das etwas rostig geworden, so haben doch Riess und Moser durch eine Menge, wie es scheint, mit der größten Sorgsalt angestellter Versuche gefunden, dass dem Sonnenlichte alle Fähigkeit, magnetische Polarität hervorzurusen, wo dieselbe sich nicht schon findet, oder sie zu vermehren oder zu verringern, wo sie sich früher fand, gänzlich fehle; es mochte nun auf Morichini's oder Lady Sommerville's oder Baumgärtner's Art (Jahresh. 1822, pag. 7.; 1828, pag. 54.) angewendet werden. Da dasselbe Resultat auch Seebeck bei den von ihm mit Sorgfalt wiederholten Versuchen erhielt, wie er mir schon im Sommer 1828 mündlich mittheilte, so kann man den Artikel von den photomagnetischen Erscheinungen von nun an aus den Annalen der Wissenschaft als ausgestrichen betrachten.

einem Irr

^{*)} Poggend. Annal. XVI. 187.

Thermoelecder Metalle.

Becquerel *) hat eine Abhandlung über die trische Krast thermoelectrische Krast der Metalle (pouvoir thermoëlectrique des métaux) bekannt gemacht, die zum Theil hezweckt, zu erklären, was in einer wirksamen thermoelectrischen Kette vor sich geht Ich übergehe diese Erklärungen gänzlich. Das aus seinen Versuchen erhaltene numerische Resultat kann ich ebenfalls nicht isolirt anführen, weil es dann ohne alle Bedeutung ist, und muss dafür auf seine Abhandlung verweisen. Er schliesst seine Abhandlung mit der Hypothese, dass die an einem warmen Sommertage sich schnell bildenden Gewitterwolken von kalter Lust herrühren, die in die warme hineinbreche, wodarch ein thermoelectrischer Zustand hervorgebracht werde; indess da die Berührung zwischen den Moleculen bald aufhöre, indem der Luststrom weiter geht, so findet er es wahrscheinlich, dass sie etwas von der vertheilten Electricität behalten, deren sich die niedergeschlagenen Wasserdämpfe bemächtigen, und so eine electrische Wolke bilden. - Alles diess aber trägt ein gewisses Gepräge von Unklarheit an sich.

Einfluss der VVärme auf magnetische Polaritāt.

Moser und Riess **) baben eine aussührliche Reihe von Versuchen über den Einstuss der Wärme auf künstliche Magnete angestellt. sind dabei zu dem Resultat gekommen, dass dieser Einsloss zwiesach sei, der eine bezieht sich auf den magnetischen Körper selbst, dessen polarische Kraft dadurch auf eine nachher bleibeude Art vermindert wird; der andere aber scheint auf die polarische Kraft selbst ausgetibt zu werden, die durch

^{*)} Annales de Chim. et de Phys. XLI, 353.

^{••)} Poggend. Annal. XVII. 403.

eine höhere Temperatur verringert, und durch eine niedrigere vermehrt wird, ohne dass diese Abwechselungen durch häußge Wiederholungen sich veränderten. Aus ihren Versuchen folgt, dass diese beiden Wirkungen zusammen eintreten bei weichem Stahl, dass sie beim gehärteten Stahl auf einander folgen, und dass sich beim weichen Eisen nor die letztere Einwirkung findet. Durch bäufiges hinter einander folgendes Eintanchen in kochendes Wasser vermindert sich die Polarität, bis dass sie sich mach einer gewissen Anzahl von Malen nicht mehr ändert. Die Länge der Zeit, die das Eintauchen währet, wenige Augenblicke, oder eine halbe oder ganze Stunde, wirkt ganz gleich.

Die Größe des Verlustes an Polarität, den die Magnetnadeln auf diese Weise erleiden, steht in einem bestimmten Verhältnisse zu ihren Oberflächen, so dass von zwei Cylindern von Stahl, von denen der eine massiv und der andere hohl ist, der letztere bedeutend mehr verliert als der erste. - Wenn der Verlust sein Maximum erreicht hat, .' so erleidet die Nadel bei der Erwärmung, die nicht - 1000 oder den höchsten Grad, bis zu dem sie erwärmt worden, übersteigt, nur eine vorübergehende Verminderung in der Polarität, und gelangt beim Sinken der Temperatur wieder zu derselben Kraft, die sie zuvor bei derselben Temperatur gehabt hatte. Uebrigens muss ich, was die Anwendang dieser Resultate auf genaue magnetische Beobachtongen betrifft, auf die Arbeit selbst verweisen.

Haldat *) hat eine magnetische Spielerei be- Erscheinunschrieben, die ich bier in Kürze anführen zu müs- gen von gesen glaube. Man läfst sich eine dünne Stahlplatte Magnetismus.

^{*)} Annal. de Chim. et de Phys. XLII. 33.

Magnetische machen (solche, die zu Kürassen angewendet werden, eignen sich gut danu), und schreibt darauf mit dem Pole eines Magneten, am besten eines abgerondeten, einen Namen, oder zeichnet eine Figur. Wenn man seine Eisenseilspähne darauf sieht, so wird die Schrift auf die Weise wahrnehmbar, dass die Eisenfeilspähne sich aufrichten, und sich an beiden Seiten des Striches ansammeln, der dadurch doppelt erscheint. Diese Zeichnung erhält sich mehrere Monate. Wenn man aber die Stahlplatte an der Kante gelinde mit einem Stück Holz drei oder vier Minuten lang schlägt, so verschwindet allmählig die Polarität, welche beim Ansstreuen der Eisenseilspähne die Figuren hervorbrachte.

Die chemischen Wirkungen des Magneten scheinen ein Irrthum 2n sein.

Erdmann *) hat eine Reibe von Versuchen über die chemischen Wirkungen angestellt, die einige Naturforscher bei starken Magneten zu finden glaubten; die jedoch alle verneinende Resultate geliefert haben. Er fand, dass weder Stahl oder Eisen in der Richtung des magnetischen Meridians unter Wasser leichter roste, als in einer andern, noch dass der Einfluss vom Magnete den gewöhnlichen Gang der Auflösungen oder Reductionen der Metalle verändere, noch auch, dass derselbe auf Salze wirkte, die zom Krystallisiren darauf gegossen wurden, und eben so wenig auf Pflanzenfarben. Von dem vom Abbé Rendu vor nicht langer Zeit beschriebenen Versuch, die Rothkohlinfusion grün zu färben durch Eisendrähte, die mit einem Huseisenmagnet in Berührung standen, fand Erdmann, dass er auch mit nicht magnetischem Eisendraht gelinge, Wiewohl Erdmann aus seinen Versuchen nicht schließt, dass nicht

^{*)} Jahrbuch d. Ch. n. Ph. 1829, II. 28.

noch stärkere Magnete, als die von ihm angewendeten, möglicherweise etwas bewirken könnten, so ist es doch wahrscheinlich, dass alle diese Angaben von chemischer Wirkung durch magnetischen Einstus auf Täuschung beruhen. - Dass die grösere Intensität der magnetischen Polarität dabei nichts bewirke, habe ich zu ersahren Gelegenheit gehabt. Während eines Ausenthalts in London, im Sommer 1812, hatte mir Jemand eine briefliche Mittheilang über merkbare chemische Wirkongen durch magnetischen Einstuß gemacht. Ich dachte daber die Gelegenheit zu benutzen, um mit den bekannten Knight'schen magnetischen Magazinen die beschriebenen Versuche zu wiederholen. Durch Wollaston's Beistand gelang es dieselben zu erbalten, die damals in einer Polterkammer aufbewahrt wurden. Wir stellten zusammen verschiedene Versuche mit denselben an, um chemische i Wirkungen zu erhalten, aber sie gaben alle verneinende Resultate.

Arago *) führt an, dass die Abweichung der Polarität des Magnetnadel auch während 1829 fortwährend abgenommen habe, so dass die rückgängige Bewegung derselben nunmehr als bestätigt angesehen werden kann. Vom November 1828 bis zu demselben Monat 1829 hatte ihre Abweichung sich um 2½ Minute vermindert, und er fand ihre westliche Abweichung am 3. October 1829 im Garten des Observatoriums zu Paris, entfernt von allem Eisen, das auf die Nadel hätte wirken können, 22°12′5″. Die Inclination der Magnetnadel ist auch im Ab-

^{*)} Annuaire pour l'an 1830, par le Bureau des longitudes, pag. 243.

nehmen und war den 1. Juni 1829 in Paris 67° 41'3" *).

Uebereinstimmende Beobachtungen, angestellt von mehreren Personen in großen Entfernungen, fahren fort den weit verbreiteten Einfloß zu bezeugen, den das Nordlicht auf die Magnetnadel ausübt, so daß dieselbe gleichzeitig in Kasan und in Paris durch ein bevorstehendes Nordlicht unruhig wurde.

Von den Resultaten, die Hansteen und seine Begleiter durch ihre magnetischen Beobachtungen in Sibirien erhielten, und die bekannt gemacht worden, sind, will ich nur das wichtigste ansühren, nämlich, dass das Verhalten der Magnetnadel sich so auswies, wie es nach Hansteen's Ansieht von zwei Nordpolen sein musste, mit geringer Abweichung von der sür den nordöstlichen Pol von ihm berechneten Lage.

Kupffer hat, auf einer wissenschaftlichen Excursion nach dem Caucasus, durch genaue Beobachtungen zu finden geglaubt, dass die Intensität der magnetischen Kraft mit jeden 1000 Fuss, die man höher steigt, um 0",01 auf 24" abnehme.

v. Humboldt **) hat seine Beobachtungen über die Neigung der Magnetnadel und die Intensität der magnetischen Kraft in den, während der Jahre 1798 bis 1803 von ihm durchreisten Theile der Erde, Frankreich, Spanien, Canarische Inseln, Atlantisches Meer, Amerika und Südsee, mitgetheilt; unstreitig höchst wichtige Beiträge zur Entwickelung der Geschichte der magnetischen Pola-

^{*)} v. Humboldt fand dieselbe 1798 in Paris 69° 51', 1810 im Oct. 68°,50, und im Aug. 1825 68°,0. (Poggend. Annal. XV. 322.)

[&]quot;) Poggendorff's Amal. XV. 336.

rität der Frde, wie sie einst aus seinen eignen und Hansteen's, Sabine's, Kupffer's und Anderer Untersuchungen hervorgehen muß. v. Humboldt hat ferner correspondirende Beöbachtungen in Paris, Berlin, Freiberg (200 Fuss tief in einer Grube, bei einer stets unveränderten Temperatur von + 10°), Kasan, und theilweise in Marmato in Stid-Amerikat, veranstaltet, welche die Beantwortung der Frage zum Gegenstande haben: Gibt es außer den großen' Veränderungen in der magnetischen Tension der Erde, die offenbar auf den relativen Stellungen der Sonne und Erde beruhen, noch andere, die sich nicht über größere Landstrecken fortpflanzen*)? Dass es solche locale Variationen gehe, scheinen die schon gewonnenen Resultate zu zeigen, und ohne Zweisel wird die Fortsetzung dieser Beobachtungen zu einer noch bestimmteren Kenntniss derselben führen.

Mark Watt **) hat ein Instrument beschrie- Instrument ben, um die täglichen und jährlichen Veränderun- zur Messung gen in der Intensität des Erdmagnetismus zu mes-rungen in der sen. Man stelle sich vor, dass zwei gleich große Intensität des Magnetnadeln von derselben Uhrfeder, von 3 bis 4 Zoll Länge, an ibrem Südpol durch Holz verlängert worden, und zwar um so besser, je schmaler und länger, und dass man sie so abgewogen hat, dass, wenn eine Hülse zur Aufhängung der Nadeln einen Zoll weit vom Südpole in dem Holze besestigt wird, sie im Gleichgewichte stehen. Diese werden nun auf ihre Spitzen gehängt, und in einem Abstande von 2 bis 24 Linien zwischen ihren Aufhängepunkten neben einander gestellt. Sie

^{*)} Poggenderff's Annalen, XV. 335.

^{**)} Edinb. New. Ph. Journ. VI. 376.

zeigen nun beide nach Norden, aber mit einer Abweichung von der gewöhnlichen Stellung der Magnetnadel, die von ihrer gegenseitigen Abstolsung herrührt. Je stärker die Intensität des Erdmagnetismus ist, um so viel mehr überwindet sie die der Magnetnadeln, und um so weniger weichen diese von der Richtung einer gewöhnlichen Magnetnadel ab, und umgekehrt. Man liest die Verände-rungen in ihrer Stellung am besten am Holzende ab, das viel länger wird und daher größere Bogen macht. Mark Watt fand, dass der Abstand zwischen den Nordpolspitzen am größten war (d. i. am kleinsten zwischen den Holzspitzen) im Mai, Juni und Juli, darauf im August, September und October abnahm, und im December und Ja; noar am geringsten war, von wo sie wieder zunahm. Aber da diess auch durch die blosse Verminderung der Polarität der angewendeten Magnete eintressen muss, welche durch die zunehmende Wärme im Sommer veranlasst wird, und Mark Watt nicht ansührt, ob er die Temperatur beachtet oder das Instrument das ganze Jahr hindurch in einem unveränderten Wärmegrad zu erhalten gesucht habe, so sind die Resultate dieser Beobachtungen ohne allen Werth für die Kenntnis der magnetischen Polarität der Erde.

Wärme. Specifische Wärme der Gase. Die Untersuchung über die eigenthümliche VVärme der gassörmigen Körper gehört zu den schwierigsten und delicatesten Punkten der Physik; auch sind die Resultate der darüber angestellten Versuche verschieden ausgesallen. Seit den Versuchen von de la Roche und Bérard über die specifische VVärme der Gasarten, die wegen der Zweckmäsigkeit, mit denen sie angestellt waren, ziemlich gute Annäherung an das richtige Ver-

halten zu geben schienen, haben Versuche darüber angestellt Haykrast (Jahresbericht 1826, p. 47.), und de la Rive und F. Marcet (Jahresbericht 1829, pag. 45.), die beide darin tibereinstimmten, dass alle Gasarten bei gleicher Temperatur und gleichem Druck dieselbe specisische VVärme hätten. Die letztgenannten, die ihren Bestimmungen alle Genauigkeit zu geben suchten, die eine vollständige Bekanntschaft mit den Hülfsmitteln der VVissenschaft darbietet, gestehen die Möglichkeit zu, dass bei ihrer Methode die Versuche anzustellen, dennoch ein Unterschied zwischen der specifischen VVärme der Gasarten existiren könne, der aber zu gering sei, um ein bestimmbares Resultat zu geben.

Um ihre eigenen und auch Anderer Zweisel aus dem Wege zu räumen, haben sie eine neue Untersuchung nach demselben Princip angestellt *), und auch diese hat bis in die kleinsten Details dasselbe Resultat, wie ihre früheren Versuche, gegeben; sie bemerken dabei, dass sie es für sehr unwahrscheinlich halten, dass ihre Methode und ihr Apparat zu wenig empfindlich sei, um Unterschiede zu zeigen, wenn sie wirklich existirten. Indessen ergab es sich durch eine andere Untersuchung über denselben Gegenstand, angestellt von Dulong, mit einem diesem Naturforscher eigenen Scharfsinn, dass dieser letztere Umstand, nämlich zu geringe Empfindlichkeit der Methode und des Apparats, de la Rive und Marcet ein unrichtiges Resultat geliefert habe. Dulong bestimmte die specifische Wärme der Gasarten durch den verschiedenen Ton, den dieselben geben, wenn

^{*)} Annal. de Chim. et de Phys. XLI. 78.

sie in ihrem reinen und trocknen Zustande durch eine und dieselbe Flöte, bei gleichem Druck und gleicher Temperatur, geblasen werden. In dieser meisterhaften Arbeit hat Dulong zuerst die Umstände nachgewiesen *), die bei den früher angewandten Methoden irre leiten konnten, und dann diejenigen, welche bei Anwendung der Methode der verschiedenen Töne statt haben können, so wie auch, auf welche Art diese zu entdecken und zu vermeiden seien; Umstände, die, ungeachtet ihrer großen VVichtigkeit, dennoch hier nicht aus einander gesetzt werden können. Folgende Tabelle enthält die zusammengestellten Resultate seiner Versuche.

^{*)} Annal. de Chim. et de Phys. XLL 313.

Berzelias	Jahres -	Bericht.	X.
-----------	----------	----------	----

	, `							
Pempérathrerhöh. durch eine Verdicht. v. na des ursprüngl. Vol., bei 0° u. unter Vol., bei 1° u. unter	0°,421	0 ,421	0 ,421	0 ,337	0 ,423	0 ,343	0,240	No. 12.
Spec. Warme bet. const. Drucknach d. Beobacht. v. de la Rochen. Berard.	T	926'0	9,903	1,258	1,034	1,35	1,553	No. 11.
Spec. Wirme bei const. Drack, die der Lust zur Einheit genommen.	1	Ħ	pml	1,175		1,16	1,531	No. 10.
Spec. Wärme bei constantem Yolu- men, die d. Lust sur men, die d. Lust sur	Ι	-	pret.	1,249	Ä	1,22,1	1,754	No. 9.
Verhältnils d. spec. VVårme bei con- stantem Druck zur spec. VVårme beå spec. Vvårme beå constant. Volumen.	1,421	1,415 / 1,417 1,413	1,409	1,337	1,423	1,343	1,240	- No. 8.
Fortpflanzangege- schwindigkeit, des Schalls bei 0 C., abgeleit, sus d. Tone eines jeden Gases.	# & \$\$	511, TIE	1269 ,5	261 ,6	337 ,4	261 ,9	314	No. 7.
Fortpflansungsge- schwindigkeit des Schalls bei 0° C., nach d. Newton?- schen Formel.	. 62° ±612	266	1064 ,8	226 ,24		226	281, '99	No. 6.
Beim Calcul für die Dichten der Gase genommene Zahlen.	1	1,1026	0,0688	1,524	0,974	1,527	0,981	No. 5.
Temperatur nach d. Gentesimalakale.	22.	21	11	20 ,5	15	20,5	16	No. 4.
Sebl der Schwin- gungen in einer Sexegesimelsecunde.	500,4	474,9 476,2 474,5	1883,6 1881,	393,18 392,68	501,3 503,07	392,7	466,9	No. 3.
Tone einer u. der- selben Pleise von 60 Centimet. Länge.	1 pm	+31-1	-5i3	sol-1	+441	sot-1		No. 2.
C der G	Atmosph. Luft	Sauer- stoffgas	Wasser- stoffgas	Kohlen-	Kohlen- oxydgas	Stickstoff- oxydgas	Ocibil- dend. Gas	No. 1.

Die Zusammenstellung in der zehnten und elsten Colonne von Dulong's Resultaten mit denen von de la Roche und Bérard reigt, dass die letztgenannten dem wahren Verhältniss ziemlich nahe gekommen sind. Die neunte Columne, verglichen mit der zehnten, oder das Verhalten der specifischen Wärme bei constantem Drucke, verglichen mit dem bei constantem Volumen, seigt, dass zusammengesetzte Gase sich wie die Gase von einfachen Körpern verhalten, erstens darin, dass gleiche Volumina von allen Gasarten, bei gleicher Temperatur und gleichem Druck genommen, absolut ein und dieselbe Quantität Warme einsaugen oder abgeben, wenn sie zu einem und demselben Bruchtheil ihres Volumens schnell ausgedehnt oder zusammengedrückt werden, und zweitens darin, dass die hierbei entstehende Temperatur-Veränderung sich umgekehrt wie deren specisische Wärme bei constantem Volumen verhält.

Dulong fügt am Schlusse seiner Abhandlung hinzu: "Ich habe mehrere Versuche angestellt, um das Gesetz zu entdecken, nach welchem die specifische Wärme der Gasarten sich ändert, wenn ihre Pression auf eine bekannte Art geandert wird; aber diese Versuche sind noch nicht hinreichend genug vervielfältigt, um ihr Resultat rechnen zu können. Diess soll den Gegenstand einer zweiten Abhandlung ausmachen, in der ich auch die Gesetze für die specifische Wärme der zusammengesetzten Gasarten, in Beziehung auf ihre Zusammensetzung, zu untersuchen gedenke. Die in der Tabelle enthaltenen Beispiele stimmen mit einem Gesetz überein, das ich schon lange vor derselben aus andern Versuchen hergeleitet habe, dass nämlich einfache Körper gleiche speci-

fische Wärme haben, und dass immer ein gans einfaches Verhältniss swischen der Wärme-Capacität von einfachen Atomen und zwischen der von susammengesetzten Atomen besteht. Allein ein bestimmtes Resultat ist nicht eher zu erhalten, als bis man Beobachtungen über alle bekannte Contractionsarten bei der Verbindung von einfachen gassürmigen Körpern hat. Unter den wichtigsten Folgerungen aus dem oben aufgestellten Gesetze will, ich nur eine anführen, die indess noch einige Versuche su ihrer völligen Begründung erfordert.

Wenn unter gleichen anfänglichen Umständen die permanenten Gase, die einfachen wie die susammengesetzten, bei einer gleichen Condensation eine gleiche absolute Wärmemenge entwickeln, so werden auch die Dämpse oder, die unbeständigen-Gase diesem Gesetze folgen müssen, sobald man dafür sorgt, den Vergleich so anzustellen, dass der Abstand der Theilchen, sowohl vor als nach der Condensation, bei den verglichenen Flüssigkeiten derselbesist. Man sieht hieraus, weshalb die gebundenen Wärmen, auf bisherige Art gemessen, keinem Gesetze unterworsen schienen. Betrachtet man sie unter diesem neuen Gesichtspunkt, so bieten sie nur einen besondern Fall des allgemeinen Gesetzes dar, welches ich in dieser Abhandlung aufzustellen gesucht habe,"

Auf Besehl der französischen Regierung und Tension der von der Academie der Wissenschaften dazu er- Wasserdamnannt, hat Dulong'in Gemeinschaft mit Arago, gleichen Temeine ebenso schwierige und vielleicht noch wichtigere Untersuchung *) ausgesührt, welche die Bestimmung der Tension des Wassergases bei stei-

pfe bei un-

^{*)} Die Zeitung: La Globe, d. 9. Dec. 1829.

gender Temperatur zum Endzweck hatte, um dadurch ein genaues Maass für die in den Dampfmaschinen wirkende Kraft, wo die Temperatur der Dämpfe bekannt ist, zu gewinnen. Diese Arbeit ist mit gleicher Genauigkeit, mit gleicher Aufmerksamkeit auf Fehler veranlassende Umstände und genügender Vermeidung ausgeführt. Das Verhältniss zwischen der Temperatur und der Tension ist, bis zu einem Druck von 24 Atmosphären, durch Versuche bestimmt, darüber hinaus aber ist es be-Unter den früher für diese Berechnung gegebenen Formeln stimmt die von Hrn. Roche *) noch am besten mit den Beobachtungen überein. Die zur Berechnung der Tensionen bei höheren Temperaturen von Dulong und Arago augewandte Formel ist:

 $e=(1+0,7153t)^{5}$

bedeutet. Zur Einheit ist der Druck einer Atmosphäre genommen. Diese Formel stimmt ziemlich gut mit allen beobachteten Resultaten bis zu 24 Atmosphären Druck überein. Die größte Abweichung findet bei 8 Atmosphären Druck statt, wo sie 0,9 eines Grades beträgt. VV as die über 24 Atmosphären gehenden Pressionen betrifft, so stimmt die Formel für dieselben um so genauer, je mehr sie von den höchsten gefundenen Pressionen berechnet ist, und Dulong sieht dieselbe-

[&]quot;) Roche's Formel ist: $F=760\times10\frac{mx}{1+0.03x}$, in welcher F die Tension des Wasserdamps, in Millimetern der Barometerhöhe ausgedrückt, und x die Temperatur nach der hundertgradigen. Scale, ausgehend von 100° mit + über und — unter 100° . Der mittlere Werth für m ist, nach Dulong's und Arago's Versuchen, 0.1644.

bis zu 50 Atmosphären bis auf 10 Grad für richtig an.

Folgende Tabelle enthält die Resultate ihrer Versuche in Zahlen *).

Elasticităt	der Dämpfe		
in Atmosphä- ren ausge- drückt.	verglichen mit einer Quecksil- bersäule in Me- tern.	Zugehörige Temperatur des Dampfes	Druck auf einen Quadratcenti- meter in Kilo- grammen.
1	0 ^m ;76	100°	1 k,033
1,5	1 ,14	112',2	1 ,549.
2	1 ,52	121 ,4	2 ,066
-· 2:5	1 ,90	128 ,8	2,582
2,5 3	2,28	135 ,1	3 ,099
3,5	2,66	140 ,6	3,615
4	3,04	145 ,4	4,132
4.5	3 ,42	149,06	4 ,648
4,5 5	3 ,80	153,08	5,165
5,5	4 ,18	. 156 ,8	5 ,681
6	4,56	160 ,2	6 ,198
6,5	4,94	163 ,48	6,714
7	5 ,32	166,5	7 ,231
7,6	5,70	169 ,37	7 ,747
′ 8	6 ,08	172 ,1	8 ,264
9	6 ,84	177 ,1	9,297
10	7 ,60	181 ,6	10 ,33
11	7,36	186,03	11 ,363
12	9,12	190	12,396
13	9 ,88	193 ,7	13,429
. 14	10 ,64	197 ,19	14,462
15	11 ,40	200 ,48	15,495
16	12,16	203 ,6	16,528
17	12 ,92	206 ,57	17,561
18	13 ,68	209 ,4	18 ,494
19	14,44	212 ,1	19,627
20	15 ,20	214,7	20 ,660

[&]quot;) Aus dem Annaire pour l'an 1830 du bureau des longitudes, pag. 241.

Elasticität der Dämpfe			L	
in Atmosphä- ren ausge- drückt.	verglichen mit einer Quecksil- bersäule in Me- tern.	Zogehörige Temperatur des Damples.	Druck auf einen Quadrateenti- meter in Kilo- grammen.	
21	15 ^m ,96	217°,2	21*,693	
22	16,72	219,6	22,726	
23	17 ,48	221 ,9	23 ,759	
24	18 ,24	224,2	24,792	
25	19,00	226,3	25 ,825	
30	22 ,80	236 ,2	30 ,990	
35	26,60	244 ,85	36 ,155	
40	30 ,40	252 ,55	41,320	
45	34 ,20	259 ,52	46 ,485	
50 .	38 ,00	265 ,89	51 ,650	

Zur Anstellung dieser Versuche hatten Dulong und Arago in einem ihnen überlassenen Gebäude einen Apparat eingerichtet, um mit directem Gegendruck einer Quecksilbersäule die Tension zu bestimmen, und nachdem die Versuche über die Tension der Wasserdämpfe geschlossen waren, wünschten sie in demselben Apparat einige andere gasförmige Körper dem Versuche zu unterwerfen, um zu untersuchen, in wie weit diese dem Mariotti'schen Gesetze folgen, oder nicht, was besonders wichtig geworden ist, seitdem Oersted und Despretz für verschiedene Gase Abweichungen davon gefunden haben; aber es wurde ihnen von der Administration für Civilbauten gänzlich abgeschlagen, das Local, in dem ihr kostbarer Apparat aufgestellt war, länger hierzu zu benutzen, eine Illiberalität, die um so tadelnswerther ist, als bier in kurzer Zeit und ohne weitere Kosten diese, sür die Kenntniss der Beschassenheit der Gase wichtige Frage hätte ausgemacht werden können, statt dass diess nun wahrscheinlich ungeschehen

bleibt, und wenn es einmal wieder ausgesührt werden soll, viele Kosten und viele Monate Arbeit erfordert, um wieder auf den Punkt zu gelangen, wo Dulong und Arago die Sache gelassen haben.

Graham *) hat mehrere Versuche über die Allgemeine Vermischung der Gasarten unter einander ange Physikalische stellt, welche die früheren, von Dalton und Bezthollet angestellten bestätigen, und dabei zeigten, dass sie nach ihrer verschiedenen Leichtstüssigkeit sich mit verschiedener Schnelligkeit mit der Lust oder mit einander vermischen. Ein von ihm angeführter Versuch ist von interessantem, aber leicht begreislichem Resultate. Er liess eine zu 3 mit Steinkohlengas gefüllte, feuchte und verschlossene Blase in kohlensaurem Gase eingeschlossen stehen, das mit Wasser gesperrt war, und fand, dass die Blase sich nach einiger Zeit aufblies, so dass sie zuletzt zu zerspringen drohte. Die Ursache davon ist, dass das Wasser, womit die Blase angefeuchtet war, sich in gesättigtes kohlensaures Wasser verwandelte, welches auf der innern Seite der Blase, in Berührung mit einem andern Gase, viel kohlensaures Gas gegen wenig Steinkohlengas abgab, während das inwendig abgegebene Kohlensäpregas von außen immer ersetzt wurde.

Fischer **) hat ein neues Mittel zum Trock-Befreiung der nen der Gase angegeben, nach seiner Ansicht eben so kräftig, wie die besten bisher bekannten Mittel. Es besteht in einem Gemenge von Zink und Chlorsilber, die im trocknen Zustande nicht bedeutend

Gase YOR VVasser.

^{*)} The quaterly Journal of Science, Juli - Sept. 1829, pag. 74. u. 88.

^{**)} Jahrbuch d. Ch. u. Phys. 1829, II. 462.

auf einander wirken, aber beim Hinzutreten von Feuchtigkeit zersliessliches Chlorzink und metallisches Silber bilden. Nach den von Fischer angestellten Versuchen, wetteifert dasselbe mit Chlorcalcium an trocknender Kraft. Dasselbe ist unstreitig theurer und unbequemer als Chlorcalcium, aber Fischer behauptet, dass es in seiner Brauchbarkeit in sosern allgemeiner werde, als die übrigen zu diesem Endzweck gebräuchlichen Körper, weil es dazu dienen könne, das Wasser aus gasförmigen Säuren fortzunehmen. Er scheint indessen nicht bedacht. zu haben, dass das gans gewöhnlich angewandte Chlorcalcium gleichfalls bierza anwendbar ist, und nicht den Uebelstand mit sich führt, Wasserstoff zu entwickeln, wie aus der Einwirkung des Zinks auf feuchte gassörmige Säuren hervorgehen würde.

Bewegung ter Körper

Im vorigen Jahresbericht, pag. 65., führte ich fein vertheil-Brown's Angabe über die Bewegung fein verim Wasser, theilter unorganischer Körper im Wasser an. -Diese wurde bei der Zusammenkunst Deutscher Naturforscher in Heidelberg, im Sept. 1829, von Brown vorgezeigt und richtig befunden. Aber bis jetzt ist noch keine solche Beschreibung der Erscheinung mitgetheilt worden, woraus man schliessen könnte, warum es nicht immer und nicht Allen gelinge, dieselbe bervorzubringen. Es wäre daher wünschenswerth, dass ein eigentlicher Physiker es übernehmen wollte, diesen interessanten Gegenstand in's Reine zu bringen *).

^{*)} Angaben hierüber kommen vor in Poggendorff's Annalen XVII. 159. Quarterly Journ. Jul. - Sept. 1829, pag. 162. Edinburgh Journal of Science, X. 215. Ibidem New Series II. 106.

Poisson *) hat eine Abhandlung über das Bewegung Gleichgewicht und die Bewegung elastischer fester und Gleichand anch slüssiger Kürper bekannt gemacht. Die stischer, sewichtige mathematische Entwickelung, die dieser ster und flüsausgeseichnete Geometer diesem Gegenstande gegeben hat, ist jedoch nicht von der Art, um irgend etwas davon bier anführen zu können.

siger Körper.

Huber-Burnand **) hat mehrere Versuche Hydrostatiüber das Fließen von gewöhnlichem Granitsand sches Verhalangestellt, der sowohl von Staub, als auch von groben Körnern durch Sieben befreit war. Aus diesen Versuchen folgt, dass, wenn man Sand in einem hohen cylindrischen Gesässe hat, und ihn durch eine Seitenöffnung am Boden, von der Grösse, dass der Sand noch hindurchsliesst (denn in kleinen Oeffnungen verstopft er sich), ausrinnen lässt, in gleicher Zeit gleichviel Sand aussliesst, die Sandsäule im Gefässe mag hoch oder niedrig sein, und dass das Aussliessen durch keinen Druck auf die Oberfläche des Sandes vermehrt wird. Als Ursache für diesen Umstand zeigt er, dass die Sandkörner durch ihre Eigenschaft, sich zu verstopfen, ein Umstand, dessen man sich bei Je ssop's Steinsprengungs - Methode bedient, den Hauptdruck auf die Seitenwände des Gefässes aus-Hiben, und dass dieser Seitendruck im Verhältnis zur Quantität des Sandes stehe, und um so viel größer sei, je geringer der Durchmesser des Gefälses ist, so dals, wenn man in einen umgekehrten Heber ein Baar Zoll hoch Quecksilber giesst, und den einen umgekehrten Schenkel mit Sand stillt, das Quecksilber nicht um ein Haar breit im andern steigt.

^{*)} Annales de Chimie et de Physique, XLII. 145.

^{~)} A. a. O. XLI. 159.

Versuche üb. fester Stäbe.

Savart*) hat Versuche aber die Drehung fester, die Drehung sowohl cylindrischer als viereckiger und dreieckiger, Stäbe von Messing, Stahl und Eichenholz angestellt, zur Bestimmung des Verhältnisses zwischen der Kraft und der Größe des Drehungsbogens, wie auch der Länge und des Diameters der Stäbe. Die aus diesen Versuchen gezogenen Resultate sind:

1) Welches auch die Contur des Querschnittes eines Stabes ist, so ist die Größe des Drehungsbogens proportional den Momenten der Kraft

und Länge.

2) Wenn der Querschnitt der Stäbe gleichartig ist, er mag kreisförmig, dreieckig, quadratisch, oder sehr länglich viereckig sein, so verhalten sich die Drehungsbogen umgekehrt, wie die vierte Potenz der linearen Dimensionen des Querschnittes.

3) Wenn der Querschnitt ein Rectangel ist, und die Stäbe gleiche Elasticität in allen Richtungen haben, so verhalten sich die Drehungsbogen umgekehrt wie die Producte der Cuben ihrer Transversal-Dimensionen, dividirt durch die Summe ihrer Quadrate; und daraus folgt, dass, wenn die Breite im Vergleich zur Dicke sehr groß ist, die Drehungsbogen fast im umgekehrten Verhältnisse der Breite und der Cuben der Dicke stehen, welches Gesets auch noch gilt, wenn die Elasticität nicht in allen Richtungen gleich ist.

Versuche üb. tät krystalli4

Savart **) hat eine Reihe von Versuchen die Elastici- über die Elasticität krystallisirter Körper angefansirter Körper, gen, die darin bestehen, dass er aus einem Krystall Scheiben schneidet, nach verschiedenen Richtungen relativ zur Achse des Krystalls, und die

^{*)} Annales de Chimie et de Physique, XLI. 373.

^{*)} A. a. O. XL. 1. und 113.

acustischen Figuren untersucht, die auf denselben hervorgebracht werden können. Er hat auf diese Art bis jetzt nur Quarzkrystelle untersucht, und wiewohl die Resultate, zu denen diese Untersuchung in Besug auf die Entdeckung der inneren Krystallstructur leitet, schon gezeigt haben, dass dieselbe von Interesse sei, so ist doch diese Forschung noch zu sehr in ihrem Beginnen, und die erhaltenen Resultate noch zu sehr von der Art, dass sie durch die Fortsetzung der Arbeit verändert und berichtigt werden können, dass ich mich vor der Hand hier nur mit, der Anzeige begutige, dass eine solche Untersuchung in Arbeit ist.

Die Erklärung vom Entstehen des Feners bei chemischen Vereinigungen, die einen der Haupt-nungstheorie. charactere in jeder chemischen Theorie ausmacht, gehört natürlicherweise zu den Gegenständen, deren kritische Behandlung die größte Wichtigkeit für Chemie und Physik bat. Die Veränderungen, welche dieselbe erlitten hat seitdem Lavoisier das erste Licht darüber verbreitete, sind bekannt, und das Unzureichende der von Lavoisier gegebenen Erklärung ziemlich allgemein eingesehen worden, wenn man auch nicht mit Bestimmtheit be--haupten kann, dass das, was man an die Stelle derselben gesetzt hat, für alle jetzt bekannten Fälle von chemischer Feuererscheinung befriedigend sei. Indes hat Lavoisier's und zum Theil Crawford's Erklärungsart vor Kurzem einen Vertheidiger an Duflos erhalten, der in einer Abhandlung *): "Ueber einige eingebildete Einwürse der Electrochemiker gegen die antiphlogistische Art,

^{*)} Kastner's Archiv. XVII. 836.

die Verbrennung zu erklären," die Ungültigkeit von dem zu zeigen gesucht hat, was gegen Lavo is i er's Erklärung eingewendet worden; und es sind besonders die Einwürfe, die ich dagegen gemacht habe in meinem Lehrbuche der Chemie, Th. III., pag. 49. und folgende, gegen die Duflos seine Widerlegung gerichtet hat, die er bis zu dem Grad als bindend ansieht, daß er am Schlusse seiner Abbandlung binzusetzt, daß die von mir angeführten Thatsachen gerade den Gegensatz von dem bewiesen, was ich durch dieselben zu zeigen gesucht hätte. Ich glaube indessen nicht, daß lange Gegengründe von meiner Seite erforderlich sind.

Duflos nimmt den von mir angeführten Umstand auf, dass, wenn Kohle in Sauerstoffgas zu Kohlensäure verbrennt, eine äußerst hohe Temperatur entstehe, wiewohl das Volumen des Gases sich nicht ändert, und die Kohle aus dem festen in den gassörmigen Zustand übergeht. Dieses Factum bestreitet er nicht, aber mein Missverständnis der Bedeutung desselben liegt, nach seiner Meinung, darin, dass, wiewohl das Gas sein Volumen beibehält, sich doch das Sauerstoffgas darin zu 🛔 seines früheren Volumens zusammengezogen habe, um der zugekommenen Kohle Platz zu machen, durch welche Contraction, nach seiner Erklärung, so viel Wärme entwickelt werden könne, als nöthig sei, um die feste Kohle in Gas zu verwandeln (d.i. ungefähr 0,38 vom Gewicht des Sauerstoffgases an Kohle zu etwa dem 1600fachen Volumen derselben auszudehnen), und zu gleicher Zeit die Feuererscheinung hervorzubringen. Ich überlasse es einem jeden Leser, die Gründlichkeit dieser Stütze für die älteren Ansichten der Feuercrscheinung beim

Verbrennen zu beurtheilen, und übergehe die übrigen Beweise als eben so wenig haltbar.

Berthier hatte gefonden, dass dorch Zusammenschmelzen von gebrannten Knochen mit Kohle, undihre Ver-Kieselerde und einem Metall, welches mit Phos- Phosphor. phor verbindbar ist, wie z. B. Kupfer, ein Phos-Neue Bereiphormetall erhalten werden kann. Diess veranlasste Wöhler *) zu versuchen, ob nicht durch Zusammenschmelzen eines innigen Gemenges von gebrannten Knochen mit Kieselerde (Sand) und Kohle auch Phosphor erhalten werden könne. Zu dem Versuch wurde eine thönerne Retorte genommen, die in einem gut ziehenden Windosen der Weissglübbitze ausgesetzt wurde, und deren Mündung in Wasser tauchte. Es entwickelte sich dabei viel Kohlenoxydgas, welches sich von selbst entzündete und mit Phosphorslamme brannte, und in dem Wasser der Vorlage sammelte sich Phosphor an. Wöhler schlägt diese Methode zur Phosphorbereitung im Großen vor, indem das Material wenig koste und die Destillation wohl in ähnlichen geraden Cylindern, wie sie zur Gewinnung des Zinks dienen, auszusühren sei,

Graham **) hat gezeigt, dass die Gegenwart Verhinderte mehrerer Gase das Leuchten des Phosphors im Dunkeln verhindere, und dabei zugleich seiner Oxydation auf Kosten der Lust entgegenwirke. Bei Sauerstoffgas +12° bis 13° wird das Leuchten des Phosphors in der Luft verhindert durch 150 vom Vol. der Luft ölbildenden Gases, von 130 Aethergas, von 1820 Naphthagas und 4444 Terpenthinölgas, und das Volum der Lust bleibt, wenigstens in dem

Metalloide bindungen. tungsart.

Oxydation des Phosphort in

^{*)} Poggend. Annal. XVII. 178.

^{*)} A. a. O. pag. 375.

kurzen Zeitraum von 24 Stunden, unverändert. Chlor, Schwefelwasserstoff und Alkoholdämpfe seigen gleiche Wirkung, müssen aber in größerer Menge vorhanden sein. Dagegen wird das Leuchten nicht durch Campher, Jod, kohlensaures Ammoniak und Salzsäuregas verhindert. Ist die Luft mit dem gleichen Volumen ölbildenden Gases gemengt, so leuchtet oder verändert sich der Phosphor nicht darin bei +100°. Ein Gemenge von 3 Theilen Luft und 2 Theilen Aethergas verhindern das Leuchten des Phosphors bei + 100°, welches sich bei +102° schwach zeigt, aber bei Erniedrigung der Temperatur bis zu -+ 990 wieder verschwindet. Bei +110° dagegen tritt ziemlich lebhafte Verbrennung ein. Durch Verdünnung der Gasgemenge verliert das eingemengte fremde Gas seine schütsende Eigenschaft, so dass in dem Maasse, als der Druck abnimmt, der Lust mehr Gas zugemischt werden muss, was auf der bekannten Eigenschaft des Phosphors, in verdünnter Luft sich leichter zu entzünden und zu verbrennen, beruht; bei einer Vérminderung des Lustdruckes um ist 1 Proc. ölbildendes Gas zur Verhinderung des Leuchtens nötbig, bei ½=2 Proc., bei 3=33 Proc., und bei 9 = 10 Proc.

Phosphorwasserstoff. Im Jahresb. 1828, pag 91., führte ich die über die Zusammensetzung des Phosphorwasserstofigases von den beiden glaubwürdigen Chemikern Dumas und Heinr. Rose mit so ungleichen Resultaten angestellten Versuche an. Natürlicherweise mußten die Chemiker von Seiten Dumas's eine Widerlegung von Rose's Versuchen oder eine Anerkennung ihrer Richtigkeit erwarten, allein sie sind beide ausgeblieben. Statt dessen hat ein junger Deutscher Chemiker, Buff, der das Glück

hatte, unter Anleitung des berühmten Gay-Lussac zu arbeiten, einen kurzen Aufsatz zur Entscheidung der Frage bekannt gemacht *). Seine Versuche sind folgende: Es wurde Gas aus liquider phosphoriger Säure bereitet, es war nicht selbst entzündlich, und wurde von schwefelsaurem Kupferoxyd ohne den geringsten Rückstand absorbirt. In hüberer Temperatur durch Antimon oder Zink zersetzt, lieserte es Phosphormetall und sein 14faches Volumen reines Wasserstoffgas. Bei gehörig angestelltem Verbrennungs-Versuche nahm es sein doppeltes. Volumen Sauerstoffgas auf, und verwandelte sich in Phosphorsäure und Wasser. - Das selbstentzündliche Gas zeigte sich hinsichtlich der Sauerstoffmengen, die es zu seiner Verbrennung brauchte, indem es sein 2,4- bis 2,7faches Volumen davon aufnahm, so veränderlich, dass Buff über seine Zusammensetzung niehts entscheiden konnte; allein das nach Verlust der Selbstentsundlichkeit aurückbleibende Gas ergab sich bei der Untersuchung von gleicher Zusammensetzung mit dem aus erhitzter, ligdider, phosphoriger Säure erhaltenen Gase. Endlich fand er auch, dass beim Hindurchleiten von Phosphorwasserstoffgas durch eine Auflösung von schwefelsaurem Kupferoxyd, Phosphorkupfer gefällt, und keine Spur von Phosphorsäure in der Auflösung gebildet werde. Aus diesen Versuchen schliesst Buff, dass die Versuche von D n m a s richtige Resultate gegeben baben. Indessen muss man gesteben, dass die in dieser Abhandlung sichtbare Nichtbeachtung der entgegengesetzten Resultate, die von einem als genauen Experimentator anerkannten Chemiker er-

^{*)} Annal. de Chim. et de Phys. XLL 220.

halten sind, das Zutrauen zu dem gegebenen Ausschlag bedeutend vermindert; denn wer in einer wissenschaftlichen Frage als Schiedsrichter auftreten will, darf nicht bloss sagen: So habe ich es gesunden und so ist-es, sondern er muss auch die Fehlerquellen auf der widerlegten Seite nachweisen.

Nach Macaire und F. Marcet wird das selbstentzündliche Phosphorwasserstoffgas von kaustischem Ammoniak, wenn man es hindurchleitet, in so großer Menge absorbirt, dass sich die Flüssigkeit erwärmt *). Diese Thatsache ist noch nicht bekannt gewesen; allein die dabei entstehende Verbindung ist von ihnen nicht untersucht worden. Bei Vermischung von trocknem Ammoniakgas mit Phosphorwasserstoffgas über Quecksilber, schien keine neue Verbindung zu entstehen. Als sie liquiden Chlorphosphor mit Ammoniakgas sättigten, entstand ein Ammoniaksalz, welches in der Luft nach Salssäure roch und von Wasser nur unvollständig aufgelüst wurde. Diese Verbindung, die früher noch nicht untersucht war, hätte sorgfältiger studirt zu werden verdient, zumal da man die höchst merkwürdigen Eigenschaften der Verbindung des festen Chlorphosphors mit Ammoniak kennt. Allein es scheint ihnen die wahre Natur der neuen Verbindung unbekannt gewesen zu sein.

Stickstoff. Jod-Stick-

In einer ganz interessanten Arbeit hat uns Chlor- und Serullas *) mit mehreren neuen Umständen in Betreff der detonirenden Verbindungen von Stickstoff mit Chlor und Jod bekannt gemacht. Wird Schwe-

^{*)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. III. 362.

[&]quot;) Annal. de Ch. et de Ph. XLII. 220.

Schweselwasserstoffgas durch VV asser geleitet, worin Chlorstickstoff liegt, so zersetzt sich ersteres unter Abscheidung von Schwesel, während sich der Stickstoff mit VV asserstoff zu Ammonium verbindet, welches Chlorammonium bildet, und mit dem tiberschüssigen Chlor zugleich Chlorwasserstoffsäure entsteht. Zu den bekannten Körpern, welche das Explodiren des Chlorstickstoffs veranlaßten, können, nach Serullas, noch Selen und Arsenik hinzugesügt werden; aber arsenige Säure, Silberoxyd, Bleioxyd, Kobaltoxyd und Kupseroxyd zersetzen denselben ohne Explosion, unter Bildung von salpetersauren Salzen und Chlormetallen, und unter Entwickelung von Stickgas.

Den Jodstickstoff bereitet man, nach Serullas, am besten folgendermassen: Man sättigt Alkohol mit Jod, filtrirt und setzt Ammoniak in großem Ueberschuss hinzu; hierauf verdünnt man die Flüssigkeit so lange mit Wasser, als noch Jodstickstoff niederfällt, den man mit Wasser auswäscht. So bereitet, explodirt er weniger leicht, als auf gewöhnliche Art erhalten, und unter Wasser kann man ihn ohne Gefahr mit einem Glasstab umrühren. Wird aber die Jodlösung in Alkohol zuerst mit Wasser gefällt, und darauf der Niederschlag mit Ammoniak behandelt, so erhält man einen eben so leicht detonirenden Jodstickstoff, wie durch Behandlung von pulverförmigem Jod mit Ammoniak. Ueber die Ursache dieser Verschiedenheit hat Serullas nichts geäußert, und aus den Versuchen lässt sich nicht abnehmen, ob der Alkohol einen seiner Bestandtheile an die neue Verbindung abgegeben habe, was wohl möglich wäre. Der Jodstickstoff zersetzt den Schwefelwasserstoff unter Fällung von Schwefel und Bildung

von Jodammonium und Jodwasserstoffsäure. Diese Thatsache brachte Serullas ansangs auf die Idee, dass sich seine Vorgänger hinsichtlich der Natur dieser detonirenden Körper geitrt hätten, und daß sie in der That Ammoniak enthjelten; diese Entdeckung wurde dann, auf die in Frankreich übliche Weise (vergl. Jahresbericht 1828, pag. 87. Note), zur Sicherung der Entdeckungs Priorität in den gelehrten Gesellschaften und Zeitungen sogleich bekannt gemacht, ohne nachher wieder eben so öffentlich zurückgenommen zu werden. - Ich mache diese Bemerkung darum, weil ich auf Veranlassung vorläufiger Zeitungs - Neuigkeiten die Abhandlung mit gespannter Neugierde in die Hand nahm, um zu sehen, wie man beweisen könnte, dass Dulong's und Davy's, nach meiner Ansicht, zuverlässige Versuche so falsche Resultate geben konnten, und ich nun den Irrthum des Verfassers so mit Stillschweigen berichtigt fand, als wenn er niemals öffentlich begangen worden wäre. -Möge man die Episoden entschuldigen, die ich mich zuweilen zu machen genöthigt sehe gegen solche wissenschaftliche Eitelkeit, durch Entdekkungen, die man gemacht zu haben glaubt, die man aber noch nicht zu prüsen im Stande war, sogleich glänzen zu wollen. - Nach Serullas wird der Jodstickstoff von Salzsäure aufgelöst und daraus durch Kali gefällt, gerade so, wie wenn nur eine einfache Lösung und Fällung statt hätte. Allein dabei bildet sich Chlorammonium, Jodsäure, Jodwasserstoffsäure und Chlorjod. Beim Verdunsten der Flüssigkeit lässt sich ihre Gegenwart nachweisen, allein wenn Kali zugesetzt wird, und Ammoniak, Jod, Jodwasserstoffsäure und Jodsäure auf einander wirken, entsteht wieder VVasser und Jodstickstoff.

Derselbe verdienstvolle Chemiker hat eine neue Verbindung von Chlor mit Schwesel und Phosphor entdeckt *), in anderen Verhältnissen zwi- Schwesel und schen Chlor und einem der brennbaren Bestandtheile, als bisher im isolirten Zustande bekannt waren. Um diese Verbindung darzustellen, leitet man über festen Chlorphosphor (d. i. Phosphorsuperchlorid), der in einer Glaskugel liegt, Schweselwasserstossgas, so lange der entweichende Ueberschuss von Gas noch Salzsäuregas mit sich führt. Die Masse wird hierbei allmählig flüssig, und an ihrer Obersläche bemerkt man ein gelindes Kochen, so lange sich noch Salzsäuregas bildet. Nachdem die Verbindung fertig ist, kann man, ohne Gefahr einer weiteren Zersetzung, so lange Schweselwasserstoffgas darüber streichen lassen, als man will. Hierauf destillirt man sie, und erhält sie dadurch, wenn auch die ersten Tropfen unklar waren, wasserklar. Sie sinkt in Wasser unter, raucht an der Luft, hat einen eignen, piquanten, aromatischen Geruch, untermischt mit dem nach Schweselwasserstoff. Ihr Kochpunkt ist bei + 125°. Von Wasser wird sie langsam zersetzt; von den Producten dieser Zersetzung gibt Serullas nur an, dass dabei die Flüssigkeit milchigt werde und Schwesel absetze. Von kaustischem Alkali wird sie aufgelöst unter Bildung einer Chlorverbindung, gemengt mit einem phosphorsauren Sak und einer Schwefelbasis. Die Zusammensetzung dieses Körpers hat Serullas, sowohl durch die Analyse, als

Doppel-

^{*)} Annales de Chim. et de Phys. XLII. 25.

anch durch Bestimmung der Menge, die von einer gegebenen Quantität Phosphorsuperchlorid erzeugt wird, ausgemittelt, und beide Methoden stimmen darin überein, dass er aus einem Atom Schwefel, einem Doppelatom Phosphor und drei Doppelatomen Chlor besteht. Wenn er nach der Formel SCl² + PCl zusammengesetzt ist, so ist diess ein solches Verhältnis, dass, wenn Wasser zersetzt und Chlorwasserstoffsäure gebildet wird, durch den dabei freiwerdenden Sauerstoff mit dem Schwefel und Phosphor unterschweslige und unterphosphorige Säuren entstehen, und zu dieser Zersetzung sind 1 Atom vom Doppelchlorit, und 3 Atome Wasser erforderlich.

Als Serullas über liquiden Chlorphosphor (das Phosphorsuperchlorür) Schwefelwasserstoffgas leitete, entstand Chlorwasserstoffsäure und eine gelbe feste Verbindung von PS³.

Brom.
Bromwasser
in fester
Form.

Im vorigen Jahresb., pag. 76., erwähnte ich der von Löwig entdeckten krystallisirten Verbindung von Brom und VVasser. Nach neueren von ihm angestellten Untersuchungen *) findet ihre freiwillige Zersetzung in liquides Brom und VVasser erst bei + 15° statt. Er fand, dass 20 Th. Krystalle, zwischen Löschpapier gepresst und bei - 5° getrocknet, nach der Auslösung in Kali mit salpetersaurem Silberoxyd 13,4 Bromsilber geben. Diess gibt für die Zusammensetzung in 100 Th. 28 Brom und 72 VVasser. Diese procentische Zusammensetzung ist gleich mit der der entsprechenden Chlorverbindung, und wäre 11 At. VVasser auf 1 At. Brom = BrH¹⁴.

^{*)} Poggendorff's Anual. XVI. 375.

Löwig entdeckte dabei eine feste Verbindung Bromkohlenvon Brom und Kohlenstoff *), welche nicht die im Jahresb., pag. 76., beschriebene, von Serullas entdeckte ist. Man vermischt Alkohol von 0,833 mit kleinen Antheilen von Brom, so lange sich noch von diesem auflöst, und bis plötzlich Aufbrausen und Entwickelung von Bromwasserstoffsäure eintritt. Zu dieser Auflösung fügt man alsdann eine Lösung von Kalihydrat in Alkohol, bis erstere farblos geworden ist, verdünnt mit ein wenig Wasser, und dunstet dann den Alkehol gelinde ab. Beim Erkalten scheidet sieb zuerst ein citrongelbes Ofl, und darauf Bromkohlenstoff in weißen campherartigen Krystallen ab. Er kann auch durch blosse Verdümung mit vielem Wasser, ohne vorhergegangene Abdampfung, niedergeschlagen werden, doch bleibt hierbei viel in der Auflösung zurück. Man erhält diese Verbindung auch durch längere Einwirkung von Brom auf Aether und nachherige Destillation des Gemisches, wobei zuerst liquide Bromwasserstoffsäure, und darauf ein wasserklares Oel übergeht, dessen Natur er nicht untersucht zu haben scheint. Bei Sättigung des Rückstandes in der Retorte mit Kali und Verdünnung mit Wasser fällt Bromkohlenstoff in großer Menge nieder, den man gut auswäscht, schmilzt und erstarren läst. Diese Verbindung erhält man auch zuweilen bei Gewinnung des Broms aus der Mutterlauge der Salzsohlen, wenn man das Brom mit Kali sättigt, wobei es sich während des Abdampsens als ein Oel abscheidet, das nach dem Erkalten krystallinisch erstarrt. Der Bromkohlenstoff bildet weisse, sich fettig anfüh-

^{*)} Poggendorff's Annal. XVI. 397.

lende, leicht zu pulvernde Krystallschuppen. hat einen aromatischen, etwas salpeterätherartigen Geruch, einen schaffen und brennenden, hintennach kühlenden Geschmack. In liquider Form ist er farblos und durchsichtig; er schmilzt schon bei ungefähr +50°, und sublimirt sich dann in perlmutterglänzenden Nadeln. In Wasser sinkt er unter, und obgleich er sich darin eigentlich nicht auflöst, so theilt er ihm doch seinen Geschmack mit. In Alkohol und Aether ist er leicht löslich. Schwefelsäure, Salpetersäure, Chlorwasserstoffsäure, kaustische Alkalien und salpetersaures Silber wirken nicht darauf. Löwig fand, dass 10 Gran Bromkohlenstoff in höherer Temperatur mit Kupfer zersetzt, nach Auflösung in Salpetersäure und Fällung durch salpetersaures Silberoxyd, 22,07 Gr. Bromsilber gaben, entsprechend 92,7 Brom und 7,3 Kohlenstoff oder CBr.

Jod. keit d. Stärke

Casaseca *) hat gefunden, dass wenn man Empfindlich- in eine Flüssigkeit, welche nur Spuren von Jodals Reagenz, salz enthält, zuerst Schwefelsäure mischt, so dass sie gelinde sänerlich wird, darauf etwas pulverförmige Stärke, und alsdann einige wenige Tropfen Chlorwasser (er nahm auf 14 Liters oder ungefähr 12 Quart Flitssigkeit, 2 Grammen Stärke und 8 Tropfen Chlorwasser), die Stärke nach 24 Stunden deutlich violett gefärbt werde, selbst wenn die Flüssigkeit nicht mehr als 1 Milliontheil ihres Gewichts Jod, oder nicht mehr als & eines Milliontheils enthält.

Kohlenstoff.Schweselkohlenstoff.

Im vorhergehenden Jahresb., pag. 72., wurde Diamanten u. angegeben, dass Gannal eine Methode entdeckt habe, künstlich Diamanten hervorzubringen, und

^{*)} Journ. de Pharm. XV. 337.

dass er dieselbe der Französischen Academie der Wissenschaften zur Prüfung vorgelegt habe. Nach Correspondens - Nachrichten wurde die Angabe für richtig gehalten. Kein Bericht ist darüber von jener Academie bekannt gemacht, und die Angabe ist weder widerrufen noch widerlegt worden. diess etwa Höflichkeit gegen denjenigen, welcher den Irrthum begangen hat? Allein, warum hat man denn gezeigt, dass ein solcher vom Baron Cagniard de la Tour begangen ist, dessen Verdienste um andere Zweige der Wissenschaft wohl eher eine solche Nachsicht gerechtfertigt hätten. Die Annales de l'Industrie française, T. II. 375., sagen zwar, dass diese Krystalle Phosphor gewesen seien, die auch nicht ein einziges Merkmal von Diamanten gehabt hätten; allein ein so grober Irrthum ist eben so unglaublich, wie die Dia mant-Erzeugung selbst. Die gebildete Welt durfte wohl mit Recht hierüber Aufklärung erwarten, nachdem man ihre Neugierde auf einen eben so unerwarteten als interessanten Gegenstand gespannt hatte.

Sefström *) hat mehrere Versuche tiber die Natur des Graphits angestellt, welche, wie es schon Karsten vor ihm zu zeigen suchte **), auf das Vollständigste erwiesen haben, dass der Graphit nichts weiter als Kohle ist. — Hier mag auch ein Versuch von Becquerel ***) erwähnt werden, zu dem wohl die künstliche Diamant-Erzeugung Anlass gegeben hat. Er tibergos in einer weiten Glasröhre Schwefelkohlenstoff mit einer Lösung

Graphit.

^{*)} Jern-Contoirets Annaler. XII. 145.

^{**)} Jahresbericht 1828, pag. 205.

^{***)} Annal. de Chim. et de Phys. XLI. 76.

von salpetersaurem Kupferoxyd, und stellte durch beide Flüssigkeiten einen Kupferblechstreifen. Durch den hierbei eintretenden electrischen Zustand bekleidete sich das Kupfer in der oberen Flüssigkeit allmählig mit Krystallen von Kupferoxydul, während sich im Schweselkohlenstoff graphitartige, metallglänzende Kohle auf die innere Seite der Röhre absetzte. Hiergegen erinnert indessen Wöhler *), dass wenn Becquerel hierzn undestillirten Schweselkohlenstoff genommen habe, der letztere schwarze Niederschlag keineswegs Kohle, sondern Schwefelkupfer sei, welches alsdann auch ohne Mitwirkung des Kupfersalzes entstehe.

Schwefelkoh-Bereitungsart.

Für die Bereitung des Schwefelkohlenstoffes lenstoff, neue hat Brunner ein leichteres Verfahren angegeben **). Sein Apparat besteht aus zwei umgekehrt auf einander gesetzten und lutirten Graphittiegeln; durch ein Loch im Boden des oberen geht eine Porzellanröhre bis auf den Boden des unteren: ersterer hat ausserdem noch oben in der Seite ein Loch, in welchem eine zweite und gekrümmte Röhre befestigt ist. Die so auf einander gesetzten Tiegel werden mit Kohle gefüllt, zum Glühen gebracht, und während dessen durch die gerade Röhre Schwefelstücke eingebracht, die jedesmal hernach verschlossen wird. Das durch die seitwärts eingesetzte Röhre abdestillirende Product wird in einer abgekühlten, aber trocknen tubulirten Vorlage aufgesammelt.

Cyan.

Johnston ***) hat angegeben, dass die schwarze kohlige Substanz, die bei Bereitung des

^{*)} Poggendorff's Annal. XVII. 482.

^{**)} A. a. O. XVII. 484.

^{•••)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829, pag. 341.

Cyans aus Cyanquecksilber in der Retorte zurückbleibt, eine Verbindung von Kohlenstoff und Stickstoff in demselben Verhältnis wie im Cyangas, und also Cyan in fester Form sei. Dieser Körper verbrennt sehr schwierig, ohne Rauch und Flamme; bei stärkerer Hitze in einem Silber- oder Platintiegel schmilzt er und verflüchtigt sich leichter. In Wasser, Alkohol, Ammoniak und Salpetersäure ist er unlöslich; mit Hülfe von Wärme löst er sich mit gelbbrauner Farbe in concentrirter Schwefelsäure und Salzsäure auf. In kaustischem Kali ist er partiell löslich, und Johnston glaubt, dass er dabei zersetzt werde. Mit chlorsaurem Kali detonirt er, und das sich dabei bildende Gas besteht aus 2 Volumen Kohlensäure und 1 Volumen Stickgas; demnach bestände er also aus gleichen Atomen Kohlenstoff und Stickstoff, wie das Cyangas.

Auf die erwähnte Art wird dieser Körper nur in geringer Menge erhalten; Johnston erhielt eine viel größere Menge aus der Auflösung von Cyangas in Alkohol, welcher nach hinlänglicher Berührung mit dem Gase 40 Volumen davon aufnahm. Lässt man ihn alsdann in einer verschlossenen Flasche stehen, so setzt sich jene Substanz in Gestalt einer braunen Masse allmählig ab, die man abfiltrirt, und wovon der Alkohol nachher öfters noch mehr absetzt. Diesen Niederschlag wäscht man gut aus und trocknet ihn. Das Wasser scheint er mit großer Verwandtschaft zurückzuhalten; es geht nicht bei + 100° weg, bei stärkerer Hitze wird es ausgetrieben, und es bleiben nur die Elemente des Cyans zurück. Wenn man, statt den Alkohol abzugiessen, denselben vom Niederschlag im Wasserbade bis zur Trockne abdestillirt, so

bleibt in der Retorte ein fester, dunkel chocoladefarbener Rückstand, der wie Rhabarber schmeckt und riecht. Von kaustischem Kali wird er mit Ammoniak-Entwickelung aufgelöst und sersetst. Beim Erhitzen in der Retorte stösst er weisse Dämpfe aus, die sich zu einer nach Rhabarber schmeckenden und riecbenden gelben Masse condensiren. Der Rückstand in der Retorte ist eine in Scheiben zusammenhängende, glänzende, kohlige Masse, die wiederum = NC ist, Ferner hat Johnston gesunden, dass, wenn die, auf die eine oder andere Weise erhaltene schwarze Masse in offenen Gefässen erhitzt wird, Kohlenstoff verbrennt und das Verhältniss des Stickstoffs zum ersteren allmählig so zunimmt, dass es endlich NC wird, wo sich alsdann beim Verbrennen Kohlensäure und Stickgas zu gleichen Volumen bilden, und der noch nicht verbrannte Theil seine Zusammensetzung beibehält, so lange noch etwas davon vorhanden ist - Diese Thatsachen sind ganz unerwartet und, wenn sie sich bestätigen sollten, von so wichtiger Art, dass man um so mehr eine Wiederholung dieser Versuche wünschen muss, um diesen Gegenstand mit Gewissheit entschieden zu haben. Gyan zwei so bestimmt verschiedene Zustände haben sollte, wie das Cyangas und die schwarze, kohlige seuerbeständige Substanz sind, wäre gewiss eine noch größere Verschiedenheit wie zwischen Diamant und Holzkohle, und wie die verschiedenen Zustände, die wir bei der Phosphorsäure, Titansäure und dem Zinnoxyd kennen gelernt haben.

Um die Zersetzungsproducte des sich mit VV asser zersetzenden Cyans auf einen vermutbeten Harnstoff-Gehalt prüsen und dazu hinreichendes Material erhalten zu können, sättigte VV ühler *) VV asser mit Cyangas, ließ es sich damit zersetzen, sättigte es von Neuem mit Gas, und wiederholte dieß mehrere Male. Dabei setzte sich eine ähnliche branne Substanz, wie aus der oben erwähnten Alkohollösung ab, und in der davon abfiltrirten Flüssigkeit wurde dann Harnstoff und dabei noch zwei andere farblose, krystallisirbare Substanzen gefunden, die VV öhler nicht weiter untersucht hat. Die gleichzeitige Entstehung dieser Producte mit jener schwarzen Substanz scheint nicht dafür zu sprechen, daß letztere binsichtlich der Zusammensetzung unverändertes Cyan sei **).

Das Schweselcyan, dessen Existenz wir wohl aus seinen Verbindungen mit Metallen schließen musten, welches wir aber noch nicht in isolirter Gestalt darstellen konnten oder, richtiger gesagt, welches wir in vielen Fällen schon erhielten, ohne es aber für das zu erkennen, was es war, ist von Liebig auf eine neue Art isolirt und beschrieben worden ***). Man bereitet es folgendermasen. In eine gesättigte Auslösung von Schweselcyankalium, die kein kohlensaures Alkali enthalten darf, und die man darum mit etwas Salzsäure versetzen kann, wird ein Strom von Chlorgas geleitet, mit den gewöhnlichen Vorsichtsmaßregeln, um die durch das gebildete Chlorkalium eintretende Verstopfung der Röhre zu verhüten. Das Chlor

Schwefelcyan.

^{*)} Poggendorff's Annalen, XV. 627.

[&]quot;) Von gleicher Natur scheint die braune Substanz zu sein, die sich besonders bei der freiwilligen Zersetzung der Blausäure, und bei Sättigung von Ammoniak mit Cyangas in grosser Menge bildet.

W.

^{***)} Poggendorff's Annales, XV. 545.

vereinigt sich hierbei mit dem Kalium, und es scheidet sich ein pulverförmiger, schwefelgelber Körper aus, welcher Schwefelcyan ist. War die Flüssigkeit sehr verdünnt, so entsteht kein Niederschlag, und die Farbe desselben zieht um so mehr in's Rothgelbe, je concentrirter erstere war. Man filtrirt diesen Niederschlag ab, wäscht ihn aus und trocknet ibn, wobei er stark zusammenschrumpft. Er fühlt sich zart an, färbt stark ab, und hält das hygroskopische Wasser sehr hartnäckig zurück. Erhitzt man das Schwefelcyan, nach völliger Austreibung des Wassers, in einer unten zugeblasenen Glasröhre, so sublimirt sich anfangs etwas Schwefel, es entwickelt sich Cyangas und Schwefelkohlenstoff, wobei der Rückstand heller gelb wird, und sich alsdann bei Glühhitze unverändert, aber nicht krystallinisch sublimirt. Von wasserhaltigem Schwefelcyan erhält man andere Producte; durch Zersetzung dieses Wassers entwickeln sich kohlensaures Ammoniak und Schwefel, und es bleibt ein schwarzer, in der Luft verglimmender Rückstand. Beim Zusammenschmelzen mit Kalium erhält man ein Gemenge von Schwefelcyankalium mit Schwefelkalium, unter Entweichung von gasförmigen Bestandtheilen des Schwefelcyans. Die Verbindung geht unter Fenererscheinung vor sich, und offenbar wird dabei ein Theil des Schwefelcyans von der Hitze eher zersetzt, che es mit Kalium in Berührung kommen und sich damit vereinigen kann. Bei Beobachtung einiger Vorsicht glückte es Liebig, das gebildete Salz frei von Schwefelkalium zu erhalten. Von Kali wird das Schwefelcyan nicht aufgelöst, aber davon dunkelgelb gefärbt, und wird das Alkali abgegossen und mit Alkohol ausgewaschen, so ist der Rückstand

hernach mit braunrother Farbe in Wasser löslich. Diess ist schon früher auch von Wöhler beobachtet worden, allein die hierbei statt findende innere Umsetzung der Bestandtheile ist nicht weiter untersucht, so sehr sie es auch verdiente; zumal da Liebig fand, dass die vom Alkohol ausgezogene kalihaltige Flüssigkeit Schwefelcyankalium enthält, und das in Alkohol unlösliche gelbe Salz vielleicht ein schwefelcyansaures Kali seyn könnte. Wird Schwefelcyan in alkalischen Schwefelbasen, z. B. in Schwefelbaryum, bis zur Sättigung aufgelöst, so entsteht ein Salz, welches den Schwefel der Schwefelbasis enthält, und welches nach dem Verhältniss der Bestandtheile zu einer neuen Klasse von Salzen gehören muß, deren Eigenschaften nicht näher ausgemittelt sind, deren wässrige Auslösung aber bei Zusatz von Salzsäure so zersetzt zu werden scheint, dass der Schwesel der Basis gefällt wird, und der Wasserstoff der Salzsäure sich mit Schweselcyan zu Schweselcyanwasserstoffsäure verbindet, die durch ihre Reaction auf Eisenoxydsalze erkenntlich ist. - Liebig hat das pulverförmige Schwefelcyan analysirt, und nach . dieser Analyse stimmt es mit der vorher bekannten Zusammensetzung dieses Körpers vollkommen. tiberein.

Liebig gibt ferner an, dass, wenn Schwefelcyankalium (wahrscheinlich trocken und in der
Wärme) durch Chlorgas zersetzt wird, man ein
Gemenge von Chlorkalium mit einer gelben Substanz erhält, welche dieselbe zu sein scheint, in
der sich das Schweselcyan bei der trocknen Destillation verwandelt, und die sich dabei unverändert sublimirt. Man erhält diese Substanz durch
Auskochung des Chlorkaliums; sie scheint durch

lange fortgesetztes Kochen eine Veränderung zu erleiden. Sie vereinigt sich mit Kalium unter Feuererscheinung, und die Lösung des gebildeten Salzes fällt die Eisenoxydsalze mit rother Farbe. Bür sich zum Glühen erhitzt, sublimirt sich diese Substanz unverändert. Man erhält sie auch durch gelindes Erhitzen von Schwefelcyan in Chlorgas, wobei Chlorschwefel und Chlorcyan entweichen, Diese von Liebig anund erstere zurückbleibt. gestellten Versuche können als ein neuer Eingang in ein früher wenig betretenes Gebiet der Chemie betrachtet werden, das Gebiet, wo es sich um die Bildung von ternären und quaternären Verbindungen handelt, in denen vielleicht der Schwefel dieselbe Rolle-wie der Sauerstoff in den ternären und quaternären organischen Atomen spielt, und wo folglich die Abänderungen in den Verbindungen sehr zahlreich werden können.

Die von Lassaigne erhaltene Art von Schwefelcyan (vorherg. Jahresb. pag. 87.) konnte Liebig nicht hervorbringen; ein Umstand, der im Zusammenhang mit seiner, von den erwarteten Verhältnissen abweichenden Zusammensetzung, eine nähere Untersuchung über die Existenz dieses Körpers erfordert.

Oxyde und Säuren der Metalloide. VVasser. Der strenge Winter im südlichen Europa hat eine, selbst bei uns nur selten eintressende Erscheinung hervorgebracht, nämlich die Bildung von sogenanntem Grundeis, welche darin besteht, dass bei einer schnell eintretenden hestigen Kälte sich die Steine auf dem Boden von Flüssen, von einer gewissen starken Strömung, mit Eis überkleiden, welches auf ihnen anwächst, sich endlich ablöst und auf die Obersläche schwimmt, und dass bei lange anhaltender Kälte sich zuletzt die ganze

Wassermasse in einen Brei von Eisnadeln verwandelt, der endlich nicht weiter fliessen kann, während unterwärts das Flussbett trocken wird. Dieses Phänomen wird zuweilen, wiewohl nur sehr selten, in unseren größeren Strömen beobachtet. Ich habe es nur einmal erlebt, bei dem Motola - Strom oberhalb Norrköping, woselbst das Strombett einige Tage lang wasserleer blieb. Das Wasser kommt glücklicherweise nur langsam wieder, weil das Hinderniss für seinen Lauf nicht augenblicklich weggeschafft wird. So wie man entdeckt hatte, dass die höchste Dichtigkeit des Wassers über seinem Gefrierpunkt ist (bei + 40,1), erschien jenes Phänomen als eine große Sonderbarkeit; denn man weiß, dass das eiskalte Wasser am leichtesten, und es also eine physische Nothwendigkeit ist, dass sich das Eis an der Obersläche bildet, so wie es auch bekannt ist, dass in stillstehendem Wasser das Wasser am Boden, wenn nicht seine Tiefe gar zu geringe ist, selten unter +3° fällt. - Die neuerlich von Hugi *) in der Schweiz, and von Reaucourt**) in Frankreich hierüber bekannt gemachten Versuche leiten zu folgender einfacher Erklärung: Wasser kann, gleich vielen anderen flüssigen Körpern, ohne zu frieren, bis unter die Temperatur, wobei es erstarrt, oder wobei es vom sesten Zustand in den flüssigen übergeht, abgokühlt werden, und zwar ist diess eben so gut bei starker Bewegung als in völliger Rube der Fall. Folglich wird Wasser in einem reissenden Strom leicht bis zn - 2 oder -3 Grad ohne zu frieren abgekühlt, und durch

^{*)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. III. 208.

^{**)} Le Globe, 17. Fevrier 1830.

die Bewegung wird alles so durch einander gemischt, dass das kalte Wasser auch auf den Boden gelangt; die hervorstehenden Steine determiniren alsdann das Erstarren des Wassers in Folge
des bekannten Einflusses, den feste Körper auf
die Krystallisation haben, indem sie ein Kern für
die im Krystallisiren begriffene Substanz werden.
Erhöht sich die Kälte noch darüber hinaus, so
verwandelt sich das Wasser in eine Masse kleiner Krystalle, deren Vereinigung eine Zeit lang
durch die Bewegung verhindert wird, die aber doch
zuletzt statt findet, wodurch nun die Masse ihre
Flüssigkeit verliert.

Schweflige Säure. Von Aug. de la Rive *) sind verschiedene Versuche über die schweslige Säure angestellt worden, wodurch er einige vorher unbekannte Resultate bekommen hat. Er sand, dass sich beim Hindurchleiten von seuchtem schwesligsauren Gas darch ein künstlich abgekühltes Gesäs ein krystallisirter sarbloser Körper absetzt, welcher aus 4 Th. VVasser und 1 Th. schwesliger Säure besteht, zwischen —5° und —4° schmilzt und schwesligsaures Gas auszudunsten anfängt, und zuletzt bloss Wasser zurückläst. Liquide schweslige Säure fand er sür Electricität nicht leitend, allein durch Zusatz von ein wenig Wasser wurde die wasserhaltige Sänre leitend.

Salpetersäure. Mitscherlich **) fand, dass beim gelinden Erwärmen von rauchender Salpetersäure in einer Retorte, die mit einer — 10° abgekühlten Vorlage versehen war, sich in dieser zwei nicht mit einander

^{*)} Annales de Chim. et de Phys. XL. 405.

[&]quot;) Poggend. Annal. XV. 618.

ander vermischbare Flüssigkeiten ansammelten. Die leichtere davon war die Acide nitreux der französischen Chemiker (d. i. N+N2 oder N+N), welche bei +28° kochte, und diesen Kochpunkt bis sum letzten Tropfen beibehielt, und die 1,455 spe-Die schwerere dagegen cifisches Gewicht hatte. war eine gesättigte Auflösung der vorhergehenden in Salpetersäure, von 1,536 spec. Gewicht, welche hei der Destillation bei + 28° zu kochen anfing, indem die erstgenannte überdestillirte, und zuletzt ihren Kochpunkt bis zu + 126° erhöhte, wobei die Säure in der Retorte farblos war. Mitscherlich schliesst aus diesem Verhalten, dass die reine Salpetersäure nur eine gewisse Quantität von der flüchtigen rothen auflösen kann, und dass diese Quantität ungefähr die Hälfte ibres Gewichts be-Kommt mehr hinzu, so scheidet sich dieser Ueberschuss ab, und schwimmt auf dem Uebrigen.

Die Eigenthümlichkeiten, welche die gleich nach dem Schmelzen aufgelöste Phosphorsäure und das stark geglühte phosphorsaure Natron darbieten, deren ich im vorigen Jahresbericht, pag. 154., erwähnte, haben durch Gay-Lussac noch weitere Bestätigung erhalten *), welcher fand, daß, wenn geglühtes phosphorsaures Natron in VVasser gelöst und mit einem Bleisalz gefällt wird, die Säure in diesem Niederschlag ihre Eigenthümlichkeit noch beibehalten und, nach der Abscheidung durch Schwefelwasserstoffgas, noch die Eigenschaft hat, Eiweiß zu fällen, und mit salpetersaurem Silberoxyd einen weißen Niederschlag zu bilden. Durch Sättigung mit Kali oder Ammoniak wurde diese

Phosphor-

^{*)} Annales de Chim. et de Phys. XLL 331. Berzelius Jahres-Bericht. X.

Eigenschaft nicht verändert, und die Phosphorsäure im phosphorsauren Kali erhielt sie durch Glühen des Kalisalzes.

Diese Zwiesachheit in den Eigenschaften, die vielleicht mit der Dimorphie im Zusammenhang steht, und wovon, so viel mir bekannt ist, das Zinnoxyd das erste Beispiel gegeben hat, verdient allgemeiner, als es bis jetzt geschah, der Gegenstand von Untersuchungen zu werden.

Cyansaure.

Im vorigen Jahresb., pag. 84., führte ich an, dass Serullas eine neue Säure entdeckt, die den Namen Cyansäure erhalten habe. Diese Säure hatte indessen schon Scheele gehabt, wiewohl er von ihrer Zusammensetzung keine Ahndung haben konnte. Wöhler hat gezeigt *), dass die sogenannte brenzliche Harnsäure, die vor einigen Jahren von Lassaigne und Chevallier (Jahresbericht 1822, p. 129.) untersucht wurde, Cyansäure, und das von ihnen erhaltene, schon dem Ansehen nach unzuverlässig scheinende, Resultat über die Zusammensetzung dieser Säure unrichtig ist. Zugleich hat Wöhler noch eine dritte Bildangsweise dieser Säure nachgewiesen **), nämlich aus Harnstoff. Man erhitzt reinen krystallisirten Harnstoff in einer Retorte bei gelinder Hitze, wobei sich kohlensaures Ammoniak sublimirt, und die geschmolzene Masse nach und nach dicker. breiartig, und zuletst in ein schmutzig-weißes Pulver verwandelt wird, welches Cyansaure ist. Man hört nun auf zu erhitzen, und kocht das Pulver mit vielem, etwas säurehaltigem Wasser, worin es sich auflöst. Aus der filtritten Auflösung setzt

^{°)} Poggend. Annal. XV. 625.

^{••)} A. a. O pag. 620.

sich beim Erkalten die Cyansäure in glänzenden, weißen Krystallen ab. In der Luft verwittern sie, ohne zu zerfallen, und verlieren beim gelinden Erhitzen 23,4 Proc. Wasser, dessen Sauerstoff sich zu dem der Säure =2:3 verhält. Löst man die verwitterte Säure in concentrirter beisser Schwefelsäure oder Salzsäure auf, so krystallisirt sie aus dieser Lösung in geschobenen vierseitigen Prismen mit zweißlächiger Zuspitzung, oder bei langsamer Absetzung in Quadratoctaëdern. Diese Krystalle sind wasserfreie Cyansäure. Wird wasserfreie Cyansäure der trocknen Destillation unterworsen, und die Destillationsproducte stark abgekühlt, so sublimirt sich ein Theil der Säure unverändert, während sich der größte Theil in cyanige Säure verwandelt, die sich in dünnen, ätherartigen Streifen condensirt und in der Vorlage als eine dünnflüssige, farblose Flüssigkeit ansammelt, die einen höchst durchdringenden Geruch hat und die Augen stark zum Thränen reizt. Von Wasser wird sie sogleich in kohlensaures Ammoniak, und von kaustischem Ammoniak sogleich in Harnstoff verwandelt. Die cyanige Säure ist früher noch nicht in isolirtem Zustand bekannt gewesen. - Ein auffallender Umstand ist hierbei, dass die oben angesührte Entstehungsweise der Cyansäure aus Harnstoff, nach der gegenwärtig angenommenen Zusammensetzung beider Stoffe, nicht zu erklären ist; denn indem der Harnstoff in kohlensaures Ammoniak und Cyansäure zerlegt wird, sieht man nicht ein, woher der Sauerstoff kommt, der die cyanige Säure in Cyansäure umwandelt. Dieser Punkt erfordert also noch eine besondere Untersuchung. .

Liebig hat gefunden *), das, wenn man feuchtes Chlorgas über feuchtes cyanigsaures Silberoxyd leitet, man Cyansäure und Chlorsilber bekommt. Rührt man dagegen das Silbersalz mit Wasser an, and leitet Chlorgas hinein, so bildet sich zwar Chlorsilber, aber keine Cyansäure, sondern Kohlensäure und Ammoniak. Leitet man trocknes Chlorgas über gelinde erwärmtes, trocknes, cyanigsaures Silberoxyd, so erhält man ebenfalls keine Cyansäure, sondern es bildet sich eine flüchtige, rauchende Flüssigkeit, welche in der Luft weiß wird und erstarrt, und sich nur partiell und mit Aufbrausen in Wasser löst, und kein Ammoniak enthält. Sie ist nicht weiter untersucht. big hat ferner gezeigt, dass, wenn trocknes cyanigsaures Kali mit trockner Oxalsäure zusammengerieben wird, und die Masse nach beendigter Einwirkung, wobei sich Cyanwasserstoffsäure entwikkelt, in Wasser aufgelüst wird, eine Substanz ungelöst zurückbleibt, die eine Verbindung von Oxalsäure und Cyansäure zu sein scheint, die selbst in kochendem Wasser unlöslich oder höckst schwerlich ist.

Kaallsäure.

Als Verschiedenheiten zwischen Knallsäure und cyaniger Säure, ungeachtet der vollkommnen Identität in der Zusammensetzung, sind noch folgende Thatsachen hinzuzusügen: Nach VV öhler gibt knallsaures Silberoxyd, mit einer Salmiak-Auslösung behandelt, viel Cyanammonium, aber keinen Harnstoff, welcher durch cyanigsaures Silberoxyd hervorgebracht wird. Nach Liebig bildet seuchtes knallsaures Silberoxyd, wenn seuchtes Chlorgas darüber geleitet wird, statt Cyansäure,

^{&#}x27;) Poggend. Annal. XV. 562.

einen schon von Serullas entdeckten (Jahresbericht 1829, pag. 89.) gelben, ölartigen Körper, und allem Anschein nach eine Verbindung von Cyan mit Chlor. Die Ansicht, dass die Knallsalze Verbindungen eines cyansauren Salzes mit einem Cyansalz seyn könnten, und dass im Knallsilber vielleicht ein niedrigeres Silberoxyd enthalten wäre, hat Liebig geprüft und sie für die Erklärung der sonderbaren Verschiedenheit in den Eigenschaften dieser Körper nicht anwendbar gefunden. In diesem Fall würde die knallende Eigenschaft nicht' auch den Knallsalzen anderer Basen zukommen, und das Silbersalz lässt sich durch eine Schweselbasis zersetzen, so dass ein silberfreies knallsaures Salz entsteht (dessen noch unbekanntes Verhalten in fester Form näher untersucht zu werden verdiente), aus welchem salpetersaures Silberoxyd gewöhnliches knallsaures Silberoxyd niederschlägt.

Savart *) hat eine akustische Untersuchung Metalle im über das Verhalten gegossener Metalle angestellt, Allgemeinen. in der Absicht, die Beschaffenheit ihrer inneren Structur. Structur zu bestimmen. Diese Untersuchung geht von denselben Gesichtspunkten aus, und gründet sich auf dieselben Principien, nach denen derselbe Naturforscher, wie ich schon, pag. 58., anführte, cine Untersuchung über die innere Structur krystallisirter Körper begonnen hat. Die Resultate, zu denen die Untersuchung tiber gegossene Metalle geführt hat, zeigen, dass die Metalle keine homogene innere Structur haben, ohne dabei aber regelmässig krystallisirt zu sein, und alle Umstände stimmen darin überein, dass sich beim Erstarren der Metalle mehrere Krystalle von ziemlich bedeu-

^{*)} Annal. de Chim. et de Phys. XLI. 61,

tendem Volumen bilden, deren bomologe Flächen aber nicht dieselbe Lage haben, sondern sich darin der gewöhnlichen irregulären Zusammenlegung der Krystalle in Krystallgruppen gleich verhalten.

Krystallisatalle.

Marx *) hat gezeigt, dass die Metalle, indem tion der Me- sie Krystallform annehmen, dabei vorzugsweise nach der gewöhnlichen Art des Salmiaks anschiessen. Die Metalle, von denen er Beispiele anführt, sind Kupfer, Silber, Blei, Gold und Wismuth.

Veränderung der Metalle durch Glüben in Ammoniak.

Despretz **) hat Versuche angestellt, um die Veränderung zu erforschen, welche verschiedene Metalle erleiden, wenn sie in einem Strom von Ammoniakgas lange geglüht werden (vergl. Jahresb. 1830, pag. 130.). Bei diesen Versuchen wurde als wesentlicher Umstand beobachtet, dass das Metall nicht eher in dem Ammoniakgas erhitzt wurde, als bis alle atmosphärische Luft ausgetrieben war, dass das Glühen 6-8 Stunden lang fortgesetzt, und das Ammoniakgas nachher noch so lange durch den Apparat strömen gelassen wurde, bis er vollkommen erkaltet war. Auf diese Weise war es möglich, jede Oxydation zu vermeiden. 100 Theile Eisen nahmen in fünf Versuchen um 5,066, 7,162, 7,517, 7,728, 11,538 an Gewicht zu. Das specifische Gewicht des Eisens wird dabei zuweilen auf 5 reducirt; es wird dabei weiss, sprode und weniger dem Rosten in Luft und Wasser unterworfen. Durch chemische Untersuchung fand er in dem Eisen Stickstoff; allein die Versuche, wodurch diess bestimmt wurde, scheinen nicht mit aller der Sorgfalt angestellt zu sein, welche die

^{*)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. III. 188.

^{*)} Annal. de Chim. et de Phys. XLII, 122.

Wichtigkeit des Gegenstandes erforderte. Er führt 2. B. an, dass das Ammoniak durch Chlorcalcium getrocknet worden sei, wiewohl es bekannt ist, dass dieses Gas davon in Menge verschluckt wird, und dass, durch die hierbei statt findende Volums-Zunahme des Salzes, die Röhre, worin es enthalten ist, wenn auch nicht gesprengt, doch wenigstens bald verstopft wird. Durch Glühen in Wasserstoffgas wurde das Gewicht des veränderten Eisensbei einem Versuche von 7,094 zu 6,585 reducirt. Was das Eisen dabei verlor, wurde, wie Despretz angibt, nur dadurch bestimmt, dass das Wasser, wodurch das über das Eisen gegangene Wasserstoffgas geleitet wurde, die Eigenschaft bekam, den Veilchensyrup grun zu färben. Alsdann wurde, bei Auflösung einer anderen Portion Eisen in Schwefelsäure, ein mit 1/5 seines Volumens Stickgas gemengtes Wasserstoffgas erualten, und als die Lösung zur Trockne verdunstet und das Salz mit kaustischem Kalk gemengt wurde, entwickelte sich Ammoniak. - Hieraus scheint in der That zu folgen, dass das Eisen Stickstoff enthalten habe.

Kupfer, auf gleiche Weise behandelt, veränderte noch mehr sein Anschen und seine äußeren Eigenschaften, allein sein absolutes Gewicht findet man nach beendigtem Versuche nicht bemerklich vermehrt, wiewohl sein spee. Gewicht bis zu 5,5 vermindert ist. Dies erklärt Despretz auf die Weise, daß bei dem Ueberstreichen des Ammoniakgases tiber das Kupfer dieses eine Portion Stickgas aufnehme, dadurch au Volum zunehme und im nächsten Augenblick den Stickstoff wieder fahren lasse, ungefähr so, wie man Eisen zuerst in Sanerstoffgas oxydirt, und darauf in Wasserstoffgas wieder reducirt; es enthält nun zwar nichts

Fremdes mehr, allein sein spec. Gewicht ist von 7,79 auf 6,18, also um + reducirt. Dieses letztere Factum ist jedoch gänzlich falsch, wenn nicht Despretz in allen diesen Fällen bei Berechnung des spec. Gewichts die mit Wasser nicht ausgefüllte Porosität als ein Continuum der Metallmasse genommen hat, was jedoch gegen alle Regeln wäre. Platin und Gold wurden im Ammoniakgas nicht verändert. Wiewohl es nicht zu leugnen ist, daß Despretz's Versuche von großem Interesse sind, so möchten wir doch noch weit davon entfernt sein, von diesem Gegenstand eine richtige Kenntniss zu haben.

Reduction durch Stickstoff.

Fischer*), welcher fand, dass eine verdünnte der Metalle Goldauflösung, durch welche ein Strom von Stickoxydgas geleitet, oder zu welcher Stickoxydkali gemischt wird, metallisches Gold absetzt, schliesst hieraus, dass das Stickgas das Vermögen habe, Metalle mit geringer Affinität zum Sauerstoff zu reduciren, und nimmt in Folge dieser Beobachtung an, dass die, beim Verdunsten von Goldund Palladium-Auflösungen zuweilen statt findenden Reductionen von der reducirenden Einwirkung des Stickstoffs berrühren, ohne dass er aber dabei bewiesen hat, dass in der Flüssigkeit eine Verbindung von Sauerstoff mit Stickstoff gebildet, oder dass in den Auflösungen, bei denen er eine solche vermeintliche Reduction durch Stickgas beobachtet hat, die Gegenwart organischer Materien vollkommen verhindert gewesen sei. Man braucht nur eine neutrale Goldauflösung durch Papier zu filtriren, um dadurch hinreichend Materie aur nachherigen Reduction von Goldflittern hinein zu be-

^{*)} Poggendorff's Annal, XVII. 137. und 479.

kommen, oder man braucht sie dazu nur mit einem destillirten Wasser zu verdünnen, welches nicht absolut frei ist von den organischen Stoffen, die man bei langer Ausbewahrung schleimige Niederschläge darin bilden sieht; kurz es können die Reductionen, die man zuweilen bei Goldsalzen findet (bei Palladiumsalzen habe ich sie nicht bemerkt), von so vielen anderen Ursachen hergeleitet werden, dass die vermuthete Oxydation von Stickgas der Luft auf Kosten des Metallsalzes gewiss nicht für wahrscheinlich zu halten ist. Aufserdem fand Fischer, dass Stickoxyd Kali die Farbe einer Palladium-Auflösung wegnimmt, was_ er einer Desoxydation zuschreibt. Allein dasselbe geschieht auch durch kaustisches Kali, wenn man es im Ueberschuss zusetzt.

· Zenneck *) hat verschiedene Versuche über Verhalten die Auflösungen regulinischer Metalle in concen-mehrerer Me-talle zu Salstrirter Salzsäure angestellt, die zum Endzweck gehabt zu haben scheinen, aus der Menge von erhaltenem Wasserstoffgas das Bestandtheils-Verhältnis bekannter Legirungen berechnen zu können. Um die Oxydation der Auflösung zu verhtten, bedeckte er sie mit Oel, weil z. B. die Auflösungen von Eisen, Zinn und Kupfer, die sich in Berührung mit der Luft oxydiren, und mit diesem Ueberschuss eine neue Portion Metall oxydiren können, um so viel weniger Wasserstoffgas geben. Die in der Säure schwierig lösbaren Metalle legt er auf ein Stück Platin, welches die Auflösung beschleunigt, und so gelingt es ihm, Blei, Kupfer und Silber, Legirungen von Kupfer und Silber, Messing, Legirungen von Zinn und Blei,

^{*)} Kastner's Archiv. XVIII. 92.

Zinn und Wismuth, Zinn und Quecksilber, theils vollständig, theils mit Zurücklassung des anderen Metalles aufzulösen. Wismuth und Quecksilber können von Salzsäure nicht aufgelöst werden. Bei Auflösung des Silbers in Salzsäure ist es nöthig, dass es ganz dünn ausgeschlagen sei. Die dabei erhaltene Quantität Wasserstoffgas beträgt gerade halb so viel, als aus der bekannten Verbindungscapacität des Silbers folgen müßte. Hieraus schließt er, dass die Lösung ein salzsaures Silberoxydul enthalte; allein die Versuche, womit er im Uebrigen die Verschiedenheit dieser Auslösung von einer Auslösung von Chlorsilber in Salzsäure darlegen wollte, beweisen durchaus nichts.

Metalisup**er**oxyde.

Fischer *) hat eine Revision von den bekannten Superoxyden gemacht, und erklärt, dass er die von Thénard entdeckten Superoxyde von Zink, Kupfer und Nickel für nichts Anderes, als für Verbindungen von Wasserstoffsnperoxyd mit Metalloxyd erkenne. Den Grund zu dieser Meinung nimmt er daher, dass sich diese Körper nicht auf dem positiven Pol einer electrischen Säule bilden. In dem Silbersuperoxyd findet er Salpetersäure, wenn es sich auf dem + Pol aus salpetersaurem, und Schwefelsäure, wenn es sich aus schwefelsau-Wie die Gegenwart rem Silber abgesetzt hat. dieser Säuren bewiesen wurde, hat er nicht angegeben. Er hat ein Superoxyd von Quecksilber und eines von Palladium entdeckt. Das von Quecksilber enthält Salpetersäure. Uebrigens hat er weder Beweise, dass sie Superoxyde sind, noch Eigenschaften dieser praesupponirten neuen Körper angegeben.

^{*)} Kastner's Archiv. XVI. 214.

Becquerel *) hat Schwefelsilber, Schwefel- Schweselmekupfer, Schwefelzinn, Schwefeleisen und Schwe- talle auf electrischem felzink krystallisirt dargestellt, theils für sich, theils als Doppel-Sulphureta mit Schwefelkalium. Als stallisirt darer in der, pag. 29., erwähnten Vorrichtung den, die Schenkel des Hebers trennenden, Thon mit einer leitenden Flüssigkeit durchtränkte, und in den einen Schenkel das salpetersaure Salz des Metalls, und in den andern eine Lösung von wasserstoffschwefligem Schwefelkalium goss, während in jeden Schenkel ein Stück von dem regulinischen Metall gesteckt wurde, die außerhalb mit einander in Berührung gesetzt wurden, so bildete sich, nachdem die Röbre luftdicht verschlossen war, auf dem in dem Schwefelsalz stehenden Metall nach und nach Schwefelmetall. Diese Versuche sind recht artig, allein die große Wichtigkeit für die Geogomie, wie sie der Verfasser zu vermuthen scheint, haben ... sie nicht.

VVege kry-

Kuppfer **) hat noch weitere Versuche über Specifisches die Veränderung angestellt, welche verschiedene Gewicht von Legirungen. Metalle durch Zusammenschmelzung im spec. Gewicht erleiden (vergl. Jahresb. 1828, pag. 134.). Er fand, dass, wenn Blei und Zinn in einem solchen Verhältnis zusammengeschmolzen werden, dass sich 1 Volumen Blei mit 2 Volumen Zinn vereinigt, das Gemische hernach weder eine Ausdehnung noch Zusammenziehung zeigt, und sein spec. Gewicht, 8,6375, dasselbe ist, wie es die Rechnung für beide im unveränderten Zustande gibt. Auch hat er in dieser Beziehung die Verbindungen des Blei's und Zinns mit Quecksilber

^{*)} Annal. de Chim. et de Phys. XLII. 225.

^{**)} A. a. O. XL. 285.

untersucht, wovon folgende tabellarische Aufstellung das Resultat zeigt:

Zinn und Quecksilben

Nach Atomgewichten gef. spec. Gew. ber. spec. Gew.

Sn ³ Hg	8,8218	8,7635
Sn ² Hg	9,3185	9,2658
Sn Hg	10,3447	10,2946
Sn Hg ²	11,3816	11,3480.

Nach relativen Volumen

gef.	spec. Gew.	ber. spec. Gew.
Gleiche Volumen	10,4729	10,4240
1 V. Zinn, 2 V. Quecks.	11,4646	11,4683
1 V. Zinn, 3 V. Quecks.	12,0257	11,9905.

Ueber Blei und Quecksilber hat er nur Versuche nach dem Volum-Verhältnis angestellt. Sie gaben alle Zusammenziehungen, am wenigsten die von 1 Vol. Blei und 3 Vol. Quecksilber; darüber und darunter nahm die Contraction wieder su. Im Uebrigen fand Kuppfer für die im Jahresbericht 1828, p. 134., angesührten Legirungen von Zinn und Blei, so wie sür die reinen Metalle selbst, folgende Schmelzpunkte:

Blei + 334° Sn³ Pb + 186° Legirung von 1 Vol. Zinn 230 Sn² Pb 196 Blei und 2 Vol. Zinn Sn⁴ Pb 194 Sn Pb 241 + 194°. Sn⁴ Pb 189 Sn Pb³ 289.

Diese Temperaturen wurden so bestimmt, daße eine kleine, mit einer Haarröhre versehene Thermometerkugel, bei 0° mit Quecksilber gefüllt und das Gewicht desselben bestimmt wurde. Während des Schmelzens der Masse wurde die Kugelhineingehalten, und das durch die Hitze ausgetrie-

bene Quecksilber, so wie es herauskam, weggenommen; so wie es sich wieder zusammenzuzieben anfing, wurde die Kugel herausgenommen und gewogen, und daraus die Temporatur berechnet, wie wenn ein Lustthermometer angewandt worden wäre.

Rudberg hat über die latente Wärme einiger leicht schmelzbarer Metalle und ihrer Legirun- Wärme von Legirungen. gen verschiedene ganz interessante Versuche angestellt *). Wird die latente Wärme des Wassers zu 1 angenommen, so ist, nach Rudberg, die des Zinns 0,1775, und die des Blei's 0,0781. Bei Untersuchung der gebundenen Wärme der Legirungen ergab es sich, dass es nur eine einzige Proportion zwischen den Metallen gibt, deren gebandene Wärme nach der von ihm angewandten Methode auszumitteln ist; dagegen aber entdeckte er ein merkwürdiges Verhalten beim Erstarren der Legirungen. Werden z. B. Zinn und Blei in irgend einem Verhältnis zusammengeschmolzen, ein Thermometer hineingesenkt, und die Erkaltungszeit mit dem Sinken des Thermometers yerglichen, so findet man, dass letzteres auf einem gewissen Pankt stationär bleibt, ohne dass noch das Metall sichtbar zu erstarren anfängt, dass es darauf wieder sinkt und zum zweiten Mal wieder stationär bleibt, wenn die ganze Masse erstarrt. Rudberg fand, dass dieser letztere Punkt auf'denselben Thermometergrad fällt, in welchem Verhältniss die Metalle auch gemischt sind, dass aber der andere variirt, und bei Zusatz des schon vorwaltenden Metalles höher wird und umgekehrt. Da-

^{*)} K. Vet. Acad. Handl. 1829, pag. 157.

her nennt er den ersteren Pankt den beständigen, und den zweiten den veränderlichen.

Den Erstarrungspunkt des Zinns fand Rudberg bei +228°, den des Blei's bei +325°. Der beständige Pankt, wobei eine Legirung beider ererstarrt, ist 187°; allein für eine Legirung von Pb² Sn ist der erste, am Thermometer stationare, oder der veränderliche Punkt +280°, für Pb2Sa 270°, für PbSn. 240°, für PbSn² 200°. PhSn3 fehlt ganz der veränderliche, und findet nur der fixe Punkt statt; durch vermehrten Zusats von Zinn erhöht sich wieder der veränderliche. -Für Legirungen von Zinn und Zink ist der Erstarrungspunkt 204°, und die Verbindung, der er angehört, Zn Sn6. Von Zinn und Wismuth war er 143°, und zwar bei der Verbindung Bi2 Sna. Der Erstarrungspunkt des Wismuths ist 264°. In Legirungen von Blei und Wismuth ist der beständige Punkt + 129°, und die Verbindung ist Pb2Bi2, und in Legirungen von Zink und Wismuth ist er 251°. Wird die Verbindung, welcher der beständige Erstarrungspunkt angehört, geschmolzen und abgekühlt, so findet man, dass das Thermometer nicht eher darin stationär bleibt, als bis der wirkliche Erstarrungspunkt eingetreten ist. Rudberg erklärt dieses Verhalten folgendermassen: Wenn zwei Metalle in irgend einem Verhältnis zusammengeschmolzen werden, so bildet sich immer eine bestimmte, nach einfachem Atom-Verhältniss zusammengesetzte Verbindung zwischen ihnen, die er die chemische Legirung nennt; was von einem der Metalle über diese Legirang binaus hinzukommt, ist mit dieser Verbindung nur zusammengeschmolzen, und da, wenigstens in dem nan an-

gestihrten Versuch, die chemische Legirung leichter schmelzbar ist, als die Metalle, woraus sie besteht, so muss daraus folgen, dass das eingemengte Metall, je nach der geringeren oder größeren Menge, die eingemengt ist, bei ungleich hober Temperator zu krystallisiren anfängt und dadurch den veränderlichen Punkt verorsacht, der durch die bei dem Krystallisiren freiwerdende gebundene Wärme entsteht. In dieser Erklärung ist unstreitig die richtige Ansicht von der Natur der Erscheinung enthalten, wenn sie auch von Seiten der Chemie eine kleine Modification zulassen möchte, die nämlich, dass es nur in sehr wenigen Fällen denkbar ist, dass die Krystallisation, welche den veränderlichen Punkt verorsacht, der eine Bestandtheil der Legirung in ungebundenem Zustand sei; denn, wenn sich zwei Körper A und B in mehr als einem Verhältniss mit einander verbinden können, und diese z. B. A+2B, A+3B, A+4B wären, und man nun A und B in Verhältnissen mit einander vermischte, die nicht gerade einem von jenen entsprächen, so müssen stets swei Verbindungen in einem solchen Verhältnis entstehen, dass keines ihrer Elemente in Freiheit gesetzt wird, so lange sie mit einander in voller Berührung bleiben, wie es in einer solchen érstarrenden Legirung der Fall ist. Es wäre z. B. in einem der von Rudberg angestührten Beispiele sonderbar, wenn es zwischen Zink und Zinn keine weitere Verbindung als ZnSn6 gäbe, und dass dagegen alles damit zusammengeschmolzene Zink in ungebundenem Zustand aus dem Gemische herauskrystallisiren sollte, was bei den starken Verwandtschaften des Zinks nicht denkbar ist.

Alkali - und de Metalle.

Serullas *) hat gefunden, dass Natrium, in Erdenbilden- kleinen Kugeln auf Quecksilber geworfen, mit Heftigkeit davon zurückgeworfen wird, sich in der Luft entzündet und mit einer kleinen Explosion verbrennt. Die Ursache hiervon ist die, bei seiner Vereinigung mit Quecksilber entstehende Hitze. Auch fand er, dass sich Natrium auf einer Gummi-Lösung entzündet, weil es sich darauf nicht mit derselben Schnelligkeit wie auf reinem Wasser bewegen kann, auf dem es sich ebenfalls entzündet, wenn man es mit einer Pincette auf der Wasserfläche festhält. Nach Lampadius **) erhält man ein hartes, festes Natrium-Amalgam aus Na +6 Hg. welches in 100 Th. aus 96,3 Quecksilber und 3,7 Natrium besteht.

Von Hermann ***) ist das Atomgewicht des Atomgewicht. Lithiums untersucht und von den früheren Angaben bedeutend abweichend gefonden worden. Er fand nämlich, dass das schwefelsaure Salz aus 0,26 Lithion und 0,74 Säure besteht, wodurch das Gewicht von einem Atom Lithion zu = 176,08, und folglich das von einem Atom Metall zu = 76,08 ausfällt. Ich habe dasselbe etwas höher gefunden. 4,4545 Grm. geschmolzenes kohlensaures Lithion gaben 6,653 Grm. geglühtes schweselsaures Salz. Diess gibt das Atomgewicht zu 78,88. Als aber 1,874 Grm. geglühtes schwefelsaures Lithion mit Chlorbaryum zersetzt wurden, entstanden 3,9985 Grm. schwefelsaure Baryterde, wodurch das Atomgewicht zu 81,874 ausfällt. Das Mittel von beiden

^{*)} Annal. de Chim. et de Phys. XL. 387.

^{**)} Kastner's Archiv.

^{•••} Possend. Annal. XV. 408.

den wäre 80,375. Hiernach ist die Zusammensetzung des Lithions = 44,56 Lithium und 55,44 Sauerstoff, und es ist demnach die sauerstoffreichste aller bekannten Salzbasen, und seine Zusammensetzung daher auch mit Genauigkeit in den Decimalstellen schwer zu bestimmen. Es bleibt nun noch zu ermitteln übrig, warum Alle, die vor Hermann die Zusammensetzung des Lithions untersuchten, seinen Sauerstoffgehalt ungefähr um 11 Proc. geringer gefunden haben; es möchte diess wohl nicht eine blosse Zufälligkeit sein, sondern es deutet vielleicht an, dass man früher ein kalioder natronhaltiges Doppelsalz untersuchte.

Gay-Lussac *) hat eine von Thénard ge-Schweselamgebene Erklärung der Bildungsweise des rauchenden Schweselammoniums (Beguin's oder Boyle's rauchender Spiritus), aus Salmiak, Kalk und Schwefel, berichtigt; nach Thénard sollte sich bierbei Stickgas entwickeln und der Schwefel sich mit dem Wasserstoff des zersetzten Ammoniaks verbinden. Gay-Lussac dagegen hat gezeigt, dass sich diess nicht so verhält, und dass man, gegen Vauquelin's Angabe, auch mit anderen Ammoniumsalzen rauchendes Schwefelammonium bekommt, so wie, dass Schwefelcalcium und Schwefelbaryum, ersteres mit Zusatz von Schwefel, in Wasserdämpfen erhitzt, Schweselwasserstoffgas geben. - Ich muss erinnern, dass diese Berichtigungen durch die in Frankreich angenommene Meinung nöthig gewesen sind; in der germanischen chemischen Litteratur sehen sie etwas überslüssig aus.

^{&#}x27;) Annal. de Ch. et de Ph. XL. 302.

Maguesium.

Bussy *) hat das Magnesium aus wasserfreiem Chlormagnesium durch Kalium reducirt.
Nach seiner Angabe ist dieses Metall eisengrau,
geschmeidig, in der Lust unveränderlich, unmagnetisch und in Wasser nicht oxydirbar; aber bis
zum Glühen in der Lust erhitzt, verbrennt es zu
Talkerde.

Thorium.

Bei Untersuchung eines Minerals aus der Nähe von Brevig, in Norwegen, habe ich darin eine neue unorganische Salzbasis gefunden, die offenbar zur Klasse der eigentlichen Erden gehört, und, wie diese, su einem metallischen Radical reducirbar ist **). Ich babe das Mineral Thorit, und den neuen metallischen Körper Thorium genannt, weil die davon gebildete Erde in einigen ihrer characteristischen Verhältnisse der älteren Thorerde gleicht, die sich als basische phosphorsaure Yttererde auswies. - Die Thorerde ist in diesem Mineral, nebst mehreren anderen Erden, Metalloxyden, Kieselerde und Wasser, zu 58 Procent enthalten. Es lässt sich durch Salzsänre zersetzen, und vermöge der Eigenschaft ihres schwefelsauren Salzes, aus einer concentrirten Auflösung durch Kochen fast vollständig gefällt zu werden, lässt sich die Thorerde von anderen fremden Einmengungen befreien. Das Metall erhält man durch Reduction von Chlorthorium vermittelst Kalium. Es ist gran, pulversörmig, schwer, nimmt durch Druck Metallglanz an, und ist in Lust und Wasser unveränderlich: Schweselsäure und Salpetersäure scheinen es im ersten Augenblick anzugreifen, allein diess hört bald auf, und

^{*)} Journ. de Pharm. XV. 30:

^{**)} K. Vet. Acad. Handl, 1829.

es wird darauf nur äußerst schwer davon aufgelöst. In Salzsäure löst es sich schon in der Kälte mit Entwickelung von Wasserstoffgas auf, und noch besser in der Wärme. Von Fluorwasserstoffsäure wird es nicht mehr als von Schwefelsäure angegriffen. Beim Erhitzen entzündet es sich noch lange vor dem Glühen, und verbrennt mit sehr glänzender Feuer-Erscheinung zu Thorerde. Auch beim Erhitzen in Schweselgas verbrennt das Thorium. Das Schwefelthorium ist dunkelgelb, verbrennt in der Lust ohne bestige Fener-Erscheinung, und wird von keiner anderen Säure als Königswasser aufgelöst. Phosphorthorium ist grau, graphitartig, und in Luft und Wasser unveränderlich. - Das Atomgewicht dieses Metalls ist 744,9, sein Symbol Th.

Die Thorerde ist weiss, unschmelzbar, nach dem Glühen in keiner anderen Säure als concentrirter Schweselsäure löslich, und bekommt ihre Löslichkeit in Säuren nicht wieder durch Glüben mit kaustischen oder kohlensauren Alkalien. Sie ist unschmelzbar, selbst bei der hohen Temperatur, die durch Verbrennung des Thoriums entsteht. Ihr spec. Gewicht ist 9,402, wodurch sie sich den Oxyden der schweren Metalle nähert. Als äußerst feines Pulver mit Schweselsäure digerirt, die mit ihrem halben Gewicht Wassers verdünnt ist, verbindet sie sich nach und nach mit der Säure, deren Ueberschuss sich bei gelinder Hitze abdampfen läst. Das trockne Salz ist in Wasser löslich, und hat die für die Thorerde ganz characteristische Eigenthümlichkeit, dass sich seine Auslösung beim Erwärmen trübt, und es sich beim Kochen fast gänzlich daraus niederschlägt, während es sich beim Erkalten der Flüssigkeit allmählig wieder auf-

löst. Von den kaustischen Alkalien wird die Thorerde als Hydrat niedergeschlagen, welches sich in einem Ueberschuss der ersteren nicht wieder auflöst. Von kohlensaurem Alkali wird das Hydrat aufgelöst; die Auflösung trübt sich in der Wärme und klärt sich wieder beim Erkalten. 'Die Thorerde-Salze schmecken rein zusammenziehend und werden von Cyaneisenkalium gefällt. Mit schwefelsaurem Kali bildet die schwefelsaure Thorerde ein Doppelsalz, welches in reinem Wasser löslich, aber in einer gesättigten Lösung von schwefelsaurem Kali unlöslich ist. Die Thorerde besteht aus 88,16 Theilen Thorium und 11,84 Theilen Sauerstoff, oder aus gleichen Atomen beider Elemente. Ihr Hydrat besteht aus 1 At. Wasser und 1 At. Erde = ThH.

Electronega-Erkennung Säure.

Ein von den älteren Chemikern für die Ertive Metalle. kennung der arsenigen Säure angegebenes Merkvon arseniger mal war, dass sie auf reinem metallischen Kupfer einen weißen Fleck hervorbringe. Wenige Angaben sind so missverstanden worden, wie diese. In Gesellschaft von Arfvedson sah ich einmal diesen Versuch, in einer chemischen Vorlesung in einer französischen Provinzialstadt, auf die Weise anstellen, dass ein Kohlenbecken auf den Tisch des Auditoriums gestellt und eine nicht unbedeutende Portion weißen Arseniks auf die glühenden Kohlen gestreut worde, während man den Boden eines rein gescheuerten kupfernen Kessels, von etwa 12 Quart Inhalt, in den aufsteigenden Arsenikrauch hielt. Der Kessel wurde nachher herumgetragen, um den Zuhörern den weissen Beschlag sehen zu lassen. Ich hielt diess damals für ein Missverständnis nur von Seiten dieses Docenten;

allein ganz neuerlich hat Qrfila angeführt *), dass bei der Probe, wobei man eine sehr rein gescheuerte Kupferscheibe in den Rauch hält, der beim Aufstreuen von arseniger Säure auf glübende Kohlen aufsteigt, man nach Einigen einen weißen, nach Anderen einen schwarzen oder grauen Beschlag erhalte, von denen, ersterer, nach Orfila, aus leicht begreiflichen Gründen bei weiterer, letzterer bei geringerer Entfernung von den Kohlen statt findet. Es ist klar, dass bei diesem Versuche, so wie er nun angegeben ist, es gleichgültig ist, welches Metall man zur Condensation des Rauches anwendet. Allein der eigentliche Versuch der älteren Chemiker bestand darin, dass man zwischen zwei Kupferstücke, z. B. zwischen zwei rein gescheuerte Kupfermünzen, ein Gemenge von weisem Arsenik und schwarzem Fluss legte, die Kupferstücke alsdann mittelst eines Stahldraths zusammenband und zwischen Kohlen glühte. Das reducirte Arsenik vereinigte sich alsdann mit der mit dem Flus in Berührung gewesenen inneren Seite der Kupferstücke, und bildete Arsenikkupfer oder sogenanntes weisses Metall, und dieser weisse Flecken war es, der bei dieser Probe hervorgebracht werden sollte.

Magnus **) hat über das seste braune Was- Wasserstoff-serstoff-Arsenik einige Versuche angestellt. Da Arsenik. er gesunden hatte, dass der braune Niederschlag aus Tellurwasserstoff in Wasser nichts anderes als reines Tellur-ist (vergl. Jahresbericht 1829, pag. 120.), so war zu vermuthen, dass es sich beim

^{*)} Journ. de Ch. medic. V. 328.

^{••)} Poggend. Annal. XVII. 526.

Arsenik eben so verhalten werde; allein in diesem war in der That Wasserstoff enthalten.

Antimon. Kermes.

Die Meinungen über die Natur des Kermes antimonialis sind lange getheilt gewesen; man betrachtet ihn als hydrothionsaures Antimonoxyd, als eine Verbindung dieses vermutbeten Salzes mit Antimonoxyd, als Schweselantimon, und endlich als eine Verbindung dieses letzteren mit Antimenoxyd. In den Versuchen über die Schweselalkalien und ihr Verhalten zu verschiedenen electronegativen Schwefelmetallen, die ich in den Abhandlungen der schwed. Academie der Wissenschaften für 1821 bekannt gemacht habe, zeigte ich, dass der Kermes weiter nichts als Schwefelantimon ist, und dass sich seine Bildung auf die Existenz einer Verbindung zwischen Schwefelkalium und Schweselantimon gründet, einer salzactigen Verbindung, in welcher der Schwefel die Stelle des Sauerstoffs vertritt, dass sich dieses Salz aber, wiewohl es in einer kochendheißen Lösung Beständigkeit hat, beim Erkalten derselben so zersetzt, dass sich eine gewisse Menge des electronegativen Bestandtheils abscheidet, während ein basisches Salz in der Flüssigkeit bleibt, aus der durch vorsichtigen Zusatz von Säure noch mehr von jenem Körper gefällt werden kann. Später hatte ich Gelegenheit zu zeigen, dass der Kermes stets eine geringe Menge alkalischer Schweselbasis mit sich niederschlägt, die sich nicht durch Wasser auswaschen lässt, und Rose fand bei einer Analyse des Kermes auf trocknem Wege durch Wasserstoffgas, dass seine Zusammensetzung Sb S3 sei (Jahresb. 1827, p. 144.). Ich glaube, dass die außerdem von mir darüber angeführten Versuche zur Darlegung der Natur des Kermes hinreichend

sind, so wie auch für die Fälle, wo er, in Folge gewisser Bereitungs-Methoden, mit Antimonoxyd-Kali und mit Crocus antimonii, einer Verbindung von Antimonoxyd mit Schweselantimon, gemengt. erhalten wird. Allein allzu aussührliche Untersuchungen führen oft nicht zu der Ueberzeugung, auf die man gerechnet hatte; viele Leser mögen sich nur schnell belehren, und ermüden, wenn sie einer detaillirten Beschreibung folgen sollen, und so mag es wohl mit der Exposition meiner Versuche gegangen sein. Robiquet suchte kurz darauf zu beweisen, dass ich mich geirrt hätte; Buchner zog aus dem Kermes mit Weinstein Antimonoxyd ans, und zuletzt suchte Henry d. į. (Jahresb. 1830, pag. 101.) zu zeigen, dass der Kermes aus 2 At. Schwefelantimon und 1 At. Antimonoxyd bestebe, d. h. dasselbe wie Crocus antimonii ware. Ich babe auf diese Einwürfe keine große Rücksicht genommen, da der Kermes, in Folge gewisser Bereitungs-Methoden, Oxyd-Verbindangen eingemengt enthalten muss, und also die gemachten Beobachtungen richtig sein können, wiewohl die daraus gezogenen Resultate unrichtig sind. - Allein auch Gay-Lussac *) ist auf die Seite der letzteren getreten, indem er sagt, dass er, obgleich der Kermes nach Berzelius's and Rose's Untersuchungen nur Schwefelantimon sein solle, doch, durch das verschiedene Ansehen des aus dem Brechweinstein durch Schwefelwasserstoffgas gefällten Schwefelantimons vom eigentlichen Kermes bewogen, geglaubt habe, den Gegenstand untersuchen zu müssen, und hat deshalb den nach Cluzel's Methode bereiteten Kermes

^{*)} Annal. de Chim. et de Phys. XLII. 87.

durch Erhitzung in Wasserstoffgas analysirt, hat gefunden, dass er dabei Wasser liesere, etwa 9 Procent Antimon enthalte und, wie Henry angegeben, aus 2 At. Schweselantimon und 1 At. Antimonoxyd bestehe.

Die Achtung vor einer so ausgezeichneten Autorität, wie die von Gay-Lussac, gebietet, diese Widerlegung nicht so leicht, wie die vorhergenannten, zu übergehen. Diese Frage, welche hier zu beantworten ist, kann nicht darin bestehen, ob der von Gay-Lussac analysirte Kermes Antimonoxyd enthalten habe, denn diess sehe ich nach dem von ihm gelieferten Resultat für unbestreithar an, sondern darin: ob es Kermes antimonialis geben könne, der kein Oxyd enthält. Sobald diess bejaht werden kann, ist es gleichgültig, ob Dieser oder Jener einen Oxydgehalt im Kermes findet, da man weiß, dass der Kermes, wenn er auf nassem Wege bereitet wird, sowohl Antimonoxyd-Kali als Crocus antimonii eingemengt enthalten kann, und da ausserdem dieses Schwefelmetall, wie so viele andere auf nassem Wege bereitete Schweselmetalle, sich beim Trocknen, sobald diess nicht im luftleeren Raum geschieht, zum Theil oxydirt, was außerdem, selbst wenn es schon trocken ist, noch langsam fortfährt, und wodurch es' dann beim Aufbewahren allmählig eine blässere Farbe annimmt. Es ist leicht einzusehen, dass Gay-Lussac's Untersuchung nicht hierauf hinausging. Rose, welcher, durch Gay-Lussac's Versuche veranlasst, seine früheren Analysen wiederholte *), hat dieselben nicht unrichtig gefunden, und hat dabei gezeigt, dass bei der von Clu-

⁾ Poggend. Annal. XVII. 224.

mes ebenfalls Antimonoxyd-Kali gebildet wird, und Gay-Lussac hat sich überzeugt, dass das bei seinen Versuchen aus dem Kermes mit VVasserstoff reducirte Antimon freies Alkali enthielt.

Wäre das Oxyd ein wesentlicher Bestandtheil, so muste es sich bei einer Temperatur, die nicht +50° übersteigt, durch Digestion mit Weinstein ausziehen lassen, denn bei dieser Temperatur wird der Kertnes, gleich wie das rothe Selenpulver, schwarz; auch müste er sich in oxydfreies Schwefelantimon verwandeln, wenn man ihn mit concentrirter Salzsäure behandelt, oder wenn man ibn mit Schweselkalium (KS) oder wasserstossschwefligem Schwefelammonium digerirt, oder wenn man Schwefelwasserstoffgas durch ein Gemenge desselben mit Wasser leitet. Crocus antimonii (Sb-2SbS3), auf diese Weise behandelt, verwandelt sich sogleich in Kermes; der Kermes aber wird durch diese Reagentien nicht verändert, vielmehr geht er in Crocus tiber, wenn man ihn in feuchtem Zustand mit Chlorantimon vermischt und Wasser in kleinen Antheilen, unter öfterem Umschütteln, hinzusetzt. Schmilzt man Schwefelantimon mit schwarzem Fluss zusammen, und kocht diese Masse mit Wasser, so erhält man Kermes in Menge, obgleich bier doch kein Antimonoxyd zugegen sein kann, da es beim Schmelzen mit der Kohle reducirt worden sein muss. Gegen alle diese Umstände lässt sich nur ein Grund anstthren, der nämlich, dass das Antimonoxyd im Kermes mit einer solchen Krast gebunden sei, dass es sich nicht auf nassem Wege abscheiden lasse, was sich durch die Analyse eines mit schwarzem Fluss beréiteten Kermes entscheiden lässt, den man,

nach dem Trocknen und Schmelzen im luftleeren Raume, durch Wasserstoffgas reducirt. Nach Gay-Lussac's Ansicht müsste er Wasser und 761 Proc. Antimon geben, nach meiner kein Wasser und nur 723 Proc. Antimon. Möge man es entschuldigen, wenn ich den Versuch für überflüssig halte.

Duflos *) hat ebenfalls die Zusammensetzung des Kermes untersucht, und darin nur dann Antimonoxyd gefunden, wenn er durch Schmelzen bereitet war. Bei einem Versuche erhielt er ihn dadurch, dass, er eine Lösung von antimenschwesligem Schweselkalium mit gepulvertem metallischen Antimon kochte und siedendheiss filtrirte. worauf der Kermes beim Erkalten niedersiel.

Das Atomgewicht des Titans, so wie es H. Atomgewicht Rose bei seinen Versuchen über die Zusammensetzung der Titansäure fand, nämlich 389,092, war mit den später von Dumas angestellten Versuchen über das specifische Gewicht des Chlortitangases (Jahresb. 1828, pag. 28.) nicht in Uebereinstimmung, nach welchen es zu 353,36 aussiel. Diess veranlasste Rose, neue Versuche über die Vereinigungs-Capacität dieses Metalles anzustellen **), durch welche er, zufolge wiederholter Ana-· lysen des Chlortitans und daraus berechneten Atomgewichts desselben, für die Zusammensetzung des Chlortitans 74,46 Th. Chlor und 25,54 Th. Titan fand, woraus folgt, dass das Atomgewicht dieses Metalles auf 303,662 herabzusetzen ist, wodurch aber die Abweichung von Dumas's Wägungsversuch noch größer als früher wird. In der Be-

^{*)} Brandes Archiv. XXXI. 98.

[&]quot;) Poggondorff's Annalon, XV. 145.

rechnung dieser Atomgewichte ist die Formel des Chloritans zu TiCl² angenommen. — Außerdem hat Rose neue und interessante Methoden zur Darstellung des metallischen Titans aufgesunden, auf die ich weiter unten bei dem Chloritan-Ammeniak zurückkomme.

Mosander *) hat einen sehr wichtigen Beitrag zur Kenntnis der atomistischen Constitution von Titan-Verbindungen geliefert. Gustav Rose hatte von einem titanhaltigen Mineral, dem Ilmenit, der titansaures Eisenoxydul und Oxyd ist, gezeigt **), dass er durchaus dieselbe Krystallform wie das natürliche Eisenoxyd, der sogenannte Eisenglanz, hat; ein Umstand, den Rose damals für nicht erklärbar hielt. Mosander, mit Untersuchungen mehrerer Titaneisen-Arten beschäftigt, deren Analyse ich weiter unten mittheilen werde, fand, dass diese Mineralien eine Verbindung von Eisenoxydul und Titansäure enthalten, in der sich der Sauerstoff der Base zu dem der Säure == 1:2 verhält, und worin folglich, wenn die Titansäure Ti ist, 2 Atome Radical mit 3 Atomen Sauerstoff verbanden sind, gerade wie im Eisenoxyd. Allein aus Wollaston's Entdeckung über das metallische Titan ist es bekannt, dass seine Krystallform, wie die des Eisens, zum regulären System gehört, und daraus muss folgen, dass, wenn in der Formel Fe Ti, Ti gegen Fe vertauscht wird, dadurch nicht die Form der Verbindung geändert werden kann, und titansaures Eisenoxydul also mit Eisenoxyd isomorph sein muss, wie es G. Rose gesun-

^{*)} K. Vet. Acad. Handl. 1829, pag. 220.

[,] Poggendorff's Annalon, IX. 286.

den hatte; ferner ist darans das von Mosander gefundene Resultat erklärbar, dass das, Mineral Titaneisen, aus Gemengen von Eisenoxyd und itansaurem Eisenoxydul in allen möglichen Verhältnissen bestehen, und seine Zusammensetzung selbst an verschiedenen Punkten eines und desselben Krystalles verschieden sein kann. Aus die ser merkwürdigen Beobachtung geht also herver, dass die Titansäure, wenn man die relativen Atome des Eisenoxydols als bekannt annimmt, aus 1 At Titan und 2 At. Sauerstoff besteht, so wie es auch bereits angenommen ist; und da die Titansäure mit dem Zinnoxyd isomorph ist, so folgt daraus mit demselben Grad von Gewissheit, das auch das Zinnoxyd 2 Atome Sauerstoff enthält. Wenn auch diese Gewissheit nur relativ ist su der, womit ein vorher bestimmter Körper, z. B. hier das Eisenoxydul, bekannt ist, so ist doch schoa diese relative Gewissheit für die Wissenschaft ein großer Gewinn. - Auch Mosander versuchte das Atomgewicht des Titans zu bestimmen; seine Resultate nähern sich sehr den von H. Rose erhaltenen, wiewohl sie nicht vollständig damit übereinstimmen. In neun Versuchen zur Bestimmung des procentischen Sauerstoffgehalts der Titansäure fand er folgende Resultate: 40,814, 40,825, 40,61, 40,18, 40,107, 40,05, 40,78, 40,66, 39,83. letzte Zahl stimmt nahe mit der von Rose überein. Das Mittel von allen ist 40,338, und gibt das Atomgewicht = 295,81. - Da Mosander's Versuche die von Rose mit nur so geringer Abweichung bestätigen, so scheinen sie anzuzeigen, dass die Wägung des Chlortitangases zu einem unrichtigen Resultat gesührt hat.

Fischer *) hat gezeigt, dass die zwischen Tellur und Schwesel, Selen und Tellur bestehende Ueberein- Selen. Ihre Löslichkeit stimmung hinsichtlich ihres Verhaltens zu Schwe- in Schweselfelsäure (Jahresb. 1829, pag. 98.) nicht so ausgezeichnet sei, wie sie anfangs scheine, da sich Schwefel nur in wasserfreier Schweselsäure, Selen und Tellur nur in wasserhaltiger auflöse, und letztere selbst beim Kochpunkt der wasserfreien nicht aufgenommen werden, der nach Fischer zwischen +52° und 56° fählt. Die Auslösung in der wasserhaltigen Säore hält er immer für eine Folge von Oxydation auf Kosten der Säure, ungeachtet sie von Wasser wieder metallisch niedergeschlagen werden, und die Säure dabei nicht den geringsten Geruch nach schwesliger Säure bekommt.

Die zuerst von Edmund Davy, später von Electroposi-Döbereiner und Zeise entdeckten, böchst tive Metalle. merkwürdigen Platinpräparate, ausgezeichnet durch die Eigenschaft, in Berührung mit Alkohol glühend zu werden, und denselben, wenn sie damit durchtränkt sind, in Essigsäure zu verwandeln, sind der Gegenstand einer Untersuchung von Liebig gewesen **), der es ausser allen Zweifel gesetzt hat, dass sie nur sein vertheiltes metallisches Platin sind, in Folge der Bereitungsweise mehr oder weniger mit fremden Materien gemengt. Liebig hat eine neue Bereitungsmethode angegeben, durch welche jeder Zweisel hierüber weggeräumt wird; sie besteht darin, dass man Platinchlorur mit Hülfe von Wärme in einer etwas concentrirten Lauge von kaustischem Kali auflöst und zu der war-

^{*)} Poggendorff's Annalen. XVI. 118.

[&]quot;) A. a. O. XVII. 101.

men, schwarzen Flüssigkeit Alkohol in kleinen Antheilen, unter jedesmaligem guten Umschüttel, zumischt; nach einigen Augenblicken entsteht en hestiges Aufbrausen, weshalb auch das Gefäss so geräumig sein muss, dass die Masse nicht übersteigen kann. Unter Entwickelung von Kohlensäuregas scheidet sich ein sammetschwarzes Paver aus, welches man nach Abgiessung der Flüssigkeit zuerst mit Alkohol, dann mit Salzsäure und zuletzt mit Wasser auskocht, welches letztere man 4-bis 5 mal wiederholt, weil, wenn nicht auf diese Weise die letzte Portion Alkohol ausgezogen ist, es beim Trocknen leicht glühend wird und seine Eigenschaften verändert. Das getrocknete Pulver sieht wie Kohle aus, fühlt sich rauh au, veränder sich nicht beim Erhitzen in der Lust oder in Sauerstoffgas, verändert sich nicht durch Erhitzen in Wasserstoffgas, und gibt dabei kein Wasser, verändert eben so wenig beim Glühen sein Gewicht, nimmt unter dem Polirstahl metallischen an, und löst sich leicht und ohne Rückstand in Königswasser auf; mit einem Wort, es ist reines metallisches Platin in seiner feinsten mechanischen Vertheilung, und besitzt, vermöge dieses äussersten Grades von Vertheilung, die Eigenschaft, Alkohol in Essig zu verwandeln und durch Alkoholdämpfe giühend zu werden. - Auch durch Fällung von Platinsalzen mit Zink bekam Liebig ein graues Pulver mit ähnlichen Eigenschaften. Die schwarze vertheilte Platinmasse hat bis zu dem Grade die Eigenschaft, Gase in ihre Poren zu condensiren, dass, wenn man sie im lustleeren Raum über Schwefelsäure getrocknet hat, und nun plötzlich Lust binzulässt, sie so viel davon condensirt, dass sie sich leicht bis zum Glühen erhitzt. Kommt

sie alsdann mit Dämpfen von Alkohol oder mit Wasserstoffgas in Berührung und condensirt auch diese, so entsteht VVärme genug, um Anzündung zu bewirken; und alsdann die Verbrennung durch die wiederum hierdurch verursachte erhöhte Temperatur zu unterhalten. Aus einer gleichen Ursache erklärt Liebig die Wirkung des Platinschwamms, der dasselbe Präparat, nur in weniger fein vertheiltem Zustande, ist. Dass der Platinschwamm sein Anzündungsvermögen für Wasserstoffgas verliert, rührt, nach Liebig, nur daher, dass die in seinen Poren condensirte Lust' ihren Sauerstoffgas-Gehalt verloren hat; und Glühen oder Kochen mit Salpetersäure oder Wasser stellen dieses Vermögen nur durch Austreibung der verdorbenen Lust wieder her. Uebrigens ist es aus Dulong's und Thénard's Versuchen klar, dass ausser dieser Condensirungskraft noch ein eignes, allen festen Körpern nur in verschiedenem Grade angehöriges Vermögen, die Verbrennung bei einer gewissen, durch die Condensation bervorgerufenen Temperatur determinirt. Liebig gibt noch an gefunden zu haben, dass die Essigsäure, welche aus dem mit Alkohol durchtränkten schwarzen Platinpulver auf Kosten der Luft entsteht, nicht bloß Essigsäure ist, sondern dass dabei noch eine andere abdunstende Materie entsteht, die von kaustischem Kali absorbirt wird und dasselbe gelb färbt; er hat sie aber noch nicht weiter untersucht.

Auch Döbereiner *) hat beobachtet, dass Ueberziehung das aus einer sehr verdünnten Auslösung durch von Glas mit Platin und Zink niedergeschlagene Platin die oben angeführ- ridium. ten Eigenschasten besitze; allein er schloss hieraus,

^{*)} Kasıner's Archiv. XVI. 113.

dass dieser Niederschlag nicht reines Platin sei. Auch hat er gefunden, dass Platinchlorid, in gelinder Wärme mit wasserfreiem Alkohol behandelt und dann mit gewöhnlichem Alkohol verdünst, nach dem Austragen auf Glas und gelindem Glähen, einen glänzenden metallischen Ueberzug bildet, ähnlich der schönsten Spiegelbelegung. Diese Lösung enthält das eigene Platinsalz, dessen ich im vorigen Jahresb., pag. 162., erwähnte. Ich versuchte auf dieselbe Art Iridiumchlorid mit Alkohol zu behandeln, und bekam dieselbe Art von Salz und denselben metallischen Ueberzug, wo möglich noch glänzender als von Platin.

Schwefelplatin. Döbereiner*) gibt ferner an, dass das auf nassem Wege bereitete, lusttrockne Schweselplatin die Eigenschaft habe, Kohlenoxydgas aus die Weise zu zersetzen, dass 12 bis 15 Gran vom Präparat 1 Cubikzoll Gas in ½ Cubikzoll Kohlensäuregas verwandeln, während sich Kohlenstoff mit dem Schweselplatin verbindet. Es condensint ohne Zersetzung die beiden Kohlenwasserstoffgase und verwandelt sie ohne Mitwirkung der Lust in Essigsäure. Diese Thatsachen hätten unstreitig verdient, in völliger Aussührlichkeit beschrieben, statt nur als blosse Resultate angesührt zu werden.

Silber. Phosphorsilber.

Landgrebe **) hat seine Versuche über die durch Fällung mit Phosphorwasserstoffgas hervorgebrachten Phosphormetalle fortgesetzt. Der hierdurch zwischen Rose's und seinen Angaben entstandene Widerspruch (Jahresb. 1830, pag. 70.), dass die Metalle größtentheils in unverbundenem

Zu-

^{*)} Kastner's Archiv, XVI. 114.

^{*)} Jahrbuch d. Ch. u. Ph. 1829, I. 96.

Phosphor auf Kosten ihrer Oxyde oxydire, war ihm bekannt geworden; allein in Folge erneuerter Versuche glaubt er keine Ursache zu haben, seine Angaben zu widerrusen. — Phosphorsilber wurde erhalten durch Einleitung von selbstentzündlichem Phosphorwasserstoffgas in eine Lösung von salpetersaurem Silberoxyd, wodurch anfangs kein Niederschlag entstand, nachher aber die Flüssigkeit unklar wurde und einen grauen Niederschlag absetzte, der nach dem Trocknen weich war und durch Druck metallischen Strich annahm; er bestand aus 0,155 Phosphor und 0,845 Silber.

Serullas *) hat zu zeigen gesucht, dass das Knalleilber. Berthollet'sche Knallsilber, welches wir für eine Verbindung von Ammoniak mit Silberoxyd hiel-- ten, eine Verbindung von Silber und Stickstoff sei, dessen Detonation, wie beim Jodstickstoff, durch die Trennung des Stickstoffs vom Silber verursacht werde. Die Versuche, die er zur Stütze dieser Behauptung anführt, stimmen genau mit der Ansicht überein, dass es Silberoxyd-Ammoniak ist, und entscheiden nichts. Es ist klar, dass zur Entscheidung dieser Frage bestimmt werden muss, wie viel Silber es auf ein gegebenes Gewicht enthält; denn wenn es NAg3 ist, so enthält es 95,81 Proc. Silber, und ist es NH3+3Ag, so enthält es nur 88,75 Procent. Wiewohl der Versuch nicht ganz gefahrlos ist, so möchte er doch auszuführen sein. Nach der ersten Formel wäre die Detonation viel schwerer zu erklären, als nach der letzten.

^{*)} Annales de Chimie et de Physique, XLII. 213. Berzelius Jahres-Bericht. X.

Schwefelquecksilber.

Mitscherlich d. j. *) hat den Aethiops mineralis oder das schwarze Schweselquecksilber, welches durch Zusammenreiben von Schwefel mit Quecksilber erhalten wird, untersucht, in der Absicht zu bestimmen, ob es ein Gemenge oder eine chemische Verbindung ist. Er fand, dass, nach binreichend langem Zusammenreiben beider, Salpetersäure kein Quecksilber mehr daraus auszieht, zum Beweis, dass das Metall vollständig mit Schwefel verbunden ist. Da die Bereitung dieses Präparats sebr langwierig ist, schlägt Mitscherlich vor, dasselbe auf die Weise zu machen, dass man ein Gemenge von gleichen Theilen Schwefel und kohlensaurem Kali zu Hepar zusammenschmelze, in Wasser auflöse und in diese Lösung aufgelöstes Quecksilberchlorid tropfe, mit der Vorsicht, dass nicht alles Schweselalkali zersetzt wird. erhält hierdurch einen schwarzen Niederschlag, der aus Aethiops mineralis, mit etwas überschüssigem Schwefel gemengt, besteht und viel seiner vertheilt ist, als der auf trocknem Wege bereitete.

Zinnober auf

Brunner **) hat eine Vorschrift zur Bereinassem Wege. tung des Zinnobers auf nassem Wege mitgetheilt. Die besten Verhältnisse sind 300 Th. Quecksilber, 114 Th. Schwefel, 75 Th. festes Kalihydrat und 400 bis 46!) Th. Wasser. Quecksilber und Schwefel werden mindestens 3 Stonden lang zusammengerieben, je länger, je besser. Darauf wird die Lüsung des Alkali's in Wasser in kleinen Antheilen auf das schwarze Pulver gegossen. Diess muß in einer Porzellanschaale geschehen, und das Gemenge vermittelst eines breiten Pistills ansangs be-

^{*)} Poggendorff's Anual. XVI. 353.

^{••)} A. a. O. XV. 593.

ständig, hernach nur von Zeit zu Zeit umgerührt werden. Die Schaale wird in ein Wasserbad gesetzt, dessen Temperatur +45° ist, und nie tiber +50° gehen darf. Sobald die Masse schmutzig braunroth ist, hat man sehr darauf zu achten, dass sie nicht wärmer als +45° werde. - Sollte die Flüssigkeit gallertartig werden wollen, so mos Wasser zugesetzt werden, damit sich der Zinnober pulversormig erhalte. Die Verdunstung verhindert man so vollkommen als möglich, und ist zu viel verdunstet, so wird wieder Wasser zugesetzt. Nach 8 Stunden fängt die Masse an roth zu werden, und nach 10 oder 12 Stunden bat sie ihre böchste Reinheit erlangt. Es schadet nichts, dieselbe alsdann noch etwas in derselben Temperatur zu erhalten. Den gebildeten Zinnober schlämmt man von dem noch freien Quecksilber ab; man bekommt gewöhnlich 328 bis 330 Theile Zinnober. Kirchhoff schrieb 300 Theile Quecksilber, 68 Schwefel und 180 Kali vor; allein bei Befolgung dieses Verhältnisses erhält man weniger Zinnober, and der, welchen man bekommt, muss mit Kalilange gewaschen werden, weil Wasser aus der Mutterlauge schwarzes Schwefelquecksilber niederschlägt. Als Brunner diese in einer Retorte verdanstete, bekam er zuerst ein wenig unterschwefelsaures Kali, und bei weiterer Concentration erstarrte sie zu einer aus feinen, farblosen Krystallen bestehenden Masse. Diese Krystalle wurden auf Löschpapier gebracht und getrocknet. Durch die Analyse ergab es sich, dass sie eine Verbindung von 1 At. Schwefelkalium und 1 At. Schwefelquecksilber mit 5 At. Wasser waren, K Hg + 5 H. Dieses Salz wird von reinem Wasser auf die Weise zersetzt, dass sich schwarzes Schweselquecksilber

ungelöst ausscheidet, und Schweselkalium mit weniger Quecksilber sich im VVasser löst. Salmiak schlug alles Schweselquecksilber nieder. Diese Verbindung ist srüber nicht bekannt gewesen.

Außerdem kann man, nach Brunner, Zinnober auf nassem Wege erhalten, wenn Quecksilberoxyd oder gewisse Quecksilberoxydsalze mit wasserstoffschwesligen Schweselalkalien übergossen und bei gelinder Wärme digerirt werden; allein er wird niemals so schön, wie auf die vorher erwähnte Art.

Kupfer. Krystallisirtes Kupferoxydul. Becquerel *) erhielt dadurch krystallisirtes Kupferoxydul, dass er auf den Boden eines Glasgefässes etwas Kupferoxyd legte, darauf salpetersaures Kupferoxyd goss, eine blanke Kupferscheibe hineinsteckte und lustdicht verkorkte. Nach einigen Monaten waren auf der Scheibe rothe Krystalle augeschossen. Sie bildeten VV tirfel und bestanden aus Kupferoxydul. Das Kupferoxyd verwandelte sich dabei allmählig zu gewöhnlichem, basischem salpetersauren Kupferoxyd = Cu² N + H. Ist die Menge des Kupferoxyds zu groß, so erhält man auch viel salpetersaures Ammoniak angeschossen, und es schlägt sich der ganze Kupfergehalt aus der Flitssigkeit nieder.

Phosphorkupfer. Buff **) hat gefonden, dass beim Hindurchleiten von selbstentzündlichem Phosphorwasserstoffgas durch eine Auslösung von schweselsaurem Kupseroxyd das Kupser in Verbindung mit Phosphor in Gestalt eines schwarzen Pulyers niedergeschlagen wird. Diese Angabe steht mit der von Rose

^{*)} Annal, d. Ch. et Ph. XLl. 37.

^{**)} Annales de Chim. et de Phys. XLI. 223.

(Jahresb. 1830, pag. 72.) im Widerspruch, und stimmt mit der von Landgrebe (a. a. O. p. 131.) äberein.

Marx gibt an, dass, wenn Kupferseilspähne Reagens auf mit einer Lösung von reinem Chlornatrium in Wasser gekocht werden, man in 'der absiltrirten Flüssigkeit durch die gewöhnlichen Reagentien kein Kupfer darin entdecken könne, dass aber ein wenig hineingelegte Batter nach einigen Tagen durch Kupferoxyd grün werde. Aus diesem Versuche schliesst er: 1) dass Kupfer in Salzwasser auflöslich, 2) dass Butter eines der seinsten Reagentien für aufgelöstes Kupfer sei. Von den Branntweinbrennern ist sie schon längst zur Entdeckung von Kupfer im Branntwein gebraucht worden.

Quesneville *) hat, als eine verbesserte Uranoxyd. Reinigungsmethode des Uranoxyds, die Vorschrift gegeben, dieses Oxyd, statt in kohlensaurem Ammoniak, in einem Gemenge von Salmiak und kohlensaurem Kali aufzulösen. Bei dieser Gelegenheit hat Laugier, bei Beurtheilung der Quesneville'schen Angabe in der Societé de Pharmacie, eine Aeusserung darin berichtigt, welche Berichtigung ich für merkwürdig genug halte, hier berausgehoben zu werden. "Quesneville, sagt er, unbekannt damit, dass Serbat und Lecanu denselben Reinigungsprocess beschrieben haben, schreibt ihn unrichtigerweise Arfvedson zu; allein da ihre Abhandlung 1823 herausgegeben wurde, so ist es klar, dass sie die Priorität vor Arfvedson haben, dessen Arbeit man erst einige Jahre später in Frankreich kennen lernte." Arfve dson's Arbeit war jedoch schon 1822 in den Ab-

Kupfer.

^{*)} Journ. de Pherm. XV. 493.

handlungen der schwed. Acad. der Wissenschaften gedruckt. Es war nicht sein Fehler, dass man sich in Frankreich keine Kenntnis davon verschaffte. Man sollte hieraus sast schliessen konnen, dass man in Frankreich zuweilen die Entdekkungen Anderer, wenn sie daselbst noch nicht pablicirt worden sind, für Res nullius halte, auf welche man das Jus primi occupantis habe.

Phosphorwismuth.

Landgrebe *) gibt an, dass, wenn man eine gesättigte Auflösung von Wismuth in Salpetersäure mit selbstentzündlichem Phosphorwasserstoffgas fällt, ein schwarzer Niederschlag entsteht, der Phosphorwismuth ist und sich in verschlossenen Gefässen, ohne Verlust seines Phosphorgehalts, schmelzen lässt, Beim Trocknen wird er gran und zuletzt weiß, gibt einen kreideartigen Strich und ist ohne allen Metallglanz. Alles darüber Angegebene scheint mit phosphorsaurem Wismuthoxyd übereinzukommen, gebildet auf Kosten der in der Lösung überschüssigen Salpetersäure, weshalb seine Analyse in 87 Th. Wismuth und 13 Th. Phosphor, ungeachtet sie mit der Formel BiP tibereinstimmt, nicht für zuverlässig zu halten ist.

Phosphorzinn.

Durch Zusammenschmelzen von Zinn mit verglaster Phosphorsäure erhielt derselbe Phosphorzinn mit den gewöhnlichen Eigenschaften. Er fand, dass Phosphorzinn ohne Rückstande in Salpetersäure aufgelöst werde, und aus 86,2 Zinn und 13,8 Phosphor bestehe.

Krystallisirand Zinkoxyd.

Becquerel **) erhielt, auf analoge - Weise tes Bleioxyd wie das Kupferoxydul, Bleioxyd krystallisirt, als er Bleiessig, Bleioxyd und eine Bleischeibe an-

^{*)} Jahrbuch d. Ch. u. Phys. 1829, I. 101,

^{**)} Annales de Chim. et de Phys. XLL 43.

wandte. Auf gleiche Weise erhielt er auch das Zinkoxyd.

Kersten *) hat ein krystallisirtes Product Zinkoxysulaus den in den Freyberger Schmelzösen sich absetzenden, sogenannten Ofenbrüchen untersucht. Diese sind zuweilen hellgelb, von blättriger Textur, haben Diamantglanz, und enthalten zuweilen 6 bis 8 Linien lange Krystalle, die durchsichtige, sechsseitige Prismen von 6 bis 8 Linien Länge bilden. Diese Krystalle sind von Kersten, unter Gay-Lussac's Anleitung, analysirt und als eine Verhindung von 4 At. Schwefelzink mit 1 At. Zinkoxyd, = Zn'+4Zn, befunden worden. Die analytische Methode bestand darin, dass sie in einer Porzellanröhre in einem Strom von Wasserstoffgas erhitzt wurden, und aus dem entstandenen und gewogenen Wasser der Zinkoxydgehalt berechnet wurde. Als Beweis, dass das Oxyd in diesen Krystallen chemisch gebunden enthalten sei, wird angegeben, dass es von kochendem Essig nicht ausgezogen werde. Uebrigens werden keine weiteren Details angegeben, und man ist daher nicht im Stande, die analytische Methode anders, als durch Wiederholung zu prüsen. Die peremptorische Art, das Resultat von chemischen Untersuchungen zu geben, ist zu missbilligen.

Quesneville **) gibt folgende Methode sur Kobaltonyd. Darstellung von reinem Kobaltoxyd aus Kobalt- Reinigung. erzen an. Das ungeröstete Erz wird in Salpetersäure aufgelöst, die Auflösung zur Trockne verdunstet, wieder in Wasser aufgelöst und so lange mit einer Lösung von kohlensaurem Kali vermischt,

phuretum.

^{*)} Annales de Chimie et de Physique. XLI. 426.

[&]quot;) A. a. O. XLII. 111.

als noch arseniksaures Eisen niederfällt, oder bis arseniksaures Kobalt niederzufallen anfängt. Sie wird alsdann filtrirt und so lange mit einer warmen Lisung von saurem, oxalsaurem Kali vermischt, als noch ein Niederschlag entsteht. Der Niederschlag ist arsenikfrei und enthält nichts anderes fremdes, als eine Spur von Nickel, das sich nötbigenfalls mit Ammoniak ausziehen lässt.

Eisen. elect. Zustand tersaures Silber.

Die sehr interessanten Versuche von Wetz-Veränderter lar über das veränderte Verhalten des Eisens, durch salpe- nachdem es in eine saure Auflösung von salpetersaurem Silberoxyd eingetaucht worden ist (Jahresbericht 1829, pag. 105.), das in einem veränderten electrisch-chemischen Zustand des so behandelten Eisens seinen Grund zu haben schien. sind von ihm noch weiter fortgesetzt worden *), indem er besonders zum Endzweck hatte, die Veränderung des electrochemischen Verhaltens des Eisens vermittelst des Multiplicators darzulegen, und der Erfolg dieser Versuche wurde in der That mit der gegebenen Erklärung vollkommen übereinstimmend. Das weiche Eisen verliert diesen negativ - electrischen Zustand sehr bald; Stabl behält ihn aber lange, eine Woche und darüber, und lässt sich waschen, reiben, mit Polirpulver poliren, selbst schaben, nur nicht zu tief, ohne ihn zu verlieren, und es ist gleich, wenn auch nur ein Theil des Stahlstücks eingetaucht war, denn dieser Theil behält seine Krast. Stahl erhält diesen electronegativen Character auch durch einige Minuten lasges Eintauchen in verdünntes kaustisches Ammoniak. Die Eigenschaft des auf die eine oder andere Weise electronegativ gewordenen Eisens oder

^{*)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. 2. 206.

Stabls, eine Zeit lang das Kupfer nicht auf sich niederauschlagen, zeigt sich, nach Wetzlar's späteren Versuchen, am besten in einer ziemlich concentrirten neutralen Lösung von salpetersaurem Kupferoxyd, und man stellt den Versuch am besten auf die VVeise an, dass man ein Stahlstück entzwei bricht, und das eine Stück negativ macht, das andere nicht. Das erstere kann mehrere Stunden lang in der Kupferlösung liegen, ohne sich zu verkupfern, während das letztere augenblicklich überzogen wird; und berührt es das erstere, so schlägt sich auch auf dieses Kupfer nieder, wie es aher auch auf jedes Metall geschehen würde, welches negativer als Eisen wäre.

Die von Despretz, pag. 86., angesührten Versuche, verglichen mit dem Vermögen des Ammoniaks, den Stahl weniger electropositiv zu machen, und Keir's Versuche (vorherg. Jahresbericht, pag. 30.), die zeigen, dass es nicht gerade das Silbersals sei, welches das Eisen negativ macht, sondern die darin vorhandene oder während des Versuchs sich bildende salpetrige Säure, also Verbindungen von Stickstoff mit Sauerstoff oder Wasserstoff, geben Veranlassung zu der Frage: Wie verhält sich das im Ammoniakgas geglühte Eisen? Und im Fall es negativer als gewöhnliches Eisen oder Stahl ist, kann die oben erwähnte Veränderung in den Eigenschaften des Eisens von einer Veränderung seiner Oberfläche, analog der, welche es durch Glühen in Ammoniakgas erleidet, abgeleitet werden.

Mitscherlich *) hat ein krystallisirtes Ei- Künstliche Krystalle von senoxyd beschrieben, welches sich in der bekann- Eisenoxyd.

^{*)} Poggendorff's Annal. XV. 545.

ten chemischen Fabrik zu Oranienburg in einem Töpferofen, worin die Thonwaaren durch in den Ofen geworfenes Kochsalz glasirt werden, gebildet hatte. Diese Krystalle kommen in jeder Hinsicht mit denen in den Vulkanen sublimirten übereis. deren Entstehung seither merklärlich war, da das Eisenoxyd nicht flüchtig ist. Ihre Bildang ist nun durch jene in dem Töpferosen beobachtete Thatsache von Mitscherlich erklärt worden. Das Glasiren mit Salz geschieht bekanntlich durch Dämpfe von Kochsalz. Kommen diese, in Begleitung der bei der Feuerung sich bildenden Wasserdämpse, mit den Thongefässen in Berührung. so werden sie zersetzt; eine Verbindung von Kieselerde, Thonerde und Natron überzieht und glasirt die Töpserwaare, während sich Salzsäuregas bildet, welches, wo es Eisenoxyd findet, sich mit demselben in flüchtiges Eisenchlorid verwandelt, das sich an den weniger heißen Stellen des Ofens sublimirt, und sich daselbst, in Berührung mit anderen, weniger sauren Wasserdämpsen wieder in krystallisirendes Eisenoxyd und allmählig sich verslüchtigendes Salzsäuregas zersetzt. scherlich fand, dass ein Gemenge von Kieselerde, Eisenoxyd, Thonerde und Kochsalz, in einem Strom von Wassergas geglüht, kein Eisenchlorid, sondern nur Salssäure gab; allein als Salssäuregas über Eisenoxyd geleitet wurde, sublimirte sich Eisenchlorid, und als dieses in hoher Temperatur mit Wassergas zusammenkam, so entwich mit einem Theil des Chlorids Salzsäuregas und das Eisenoxyd blieb krystallisirt zurück.

Fischer*) bemerkt, dass metallisches Man-

Mangan.

^{*)} Poggendorff's Annal. XVI. 128.

schwach, und die anderer Metalle gar nicht fälle, ungeachtet es sich sonst so leicht auf Kosten von Luft und Wasser oxydirt. Ich habe gefunden, daß sich diess nur alsdann so verhält, wenn das Mangan eine gewisse Menge Kiesel enthält. Nach Sefström kann es dadurch selbst in Königswasser unlöslich werden.

Bachmann *) hat einige Vorschriften über die Reduction des Mangans gegeben, und über das von John angegebene grüne Oxyd Versuche angestellt, welches sich mit Wasserstoffgas-Entwickelung unter Wasser bildet. Nach ihm ist es dasselbe, welches durch Glühen von kohlensaurem Manganoxydnl in verschlossenen Gefässen erhalten wird, aber es soll nur 14,07 Th. Sauerstoff auf 100 Th. Metall enthalten. Es ist unbegreislich, wie er zu einem so unrichtigen Resultat gekommen ist.

Lassaigne**) hat für das Manganoxyd, als die beste aller bisher bekannt gewordenen Reinigungsmethoden, folgende beschrieben: Braunstein wird zuerst mit verdünnter Salzsäure behandelt, um alle darin enthaltenen kohlensauren Salze aufzulösen, darauf mit dem 4- bis 5 fachen seines Gewichts concentrirter Schwefelsäure, deren Ueberschuss durch Glübhitze verjagt wird; die Masse löst man alsdann in VV asser auf, fällt sie zuerst mit Schwefelwasserstoffgas, und alsdann, nachdem sie filtrirt und gekocht worden ist, mit kohlensaurem Alkali, wäscht den Niederschlag gut aus, und behandelt ihn mit einer überschüssigen und warmen Lüsung von Oxalsäure. Das Eisensalz löst

^{*)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. 1. 74.

[&]quot;) Annal. de Ch. et de Ph. XL. 329.

sich auf, und das Mangansals kann ausgewaschen werden und gibt nach dem Glühen reines Manganoxyd. — Aus dieser Angabe sieht man, wie viele der, zur Darstellung von reinem Manganoxyd bekannt gemachten Methoden in Frankreich unbekannt sein müssen, wenn diese als die beste angegeben werden kann.

Salze. Im Allgemeinen.

Unter der Ueberschrift: "Beitrag sur Entscheidung der Frage, ob Chlor, Jod und andere Metalloïde, wie Sauerstoff, säuren- und basenbildende Körper sind," hat v. Bonsdorff eine Reihe von Chlordoppelsalzen beschrieben, deren Anfang schon in den Abhandlungen der Königl. Academie der Wissenschaften für 1828, pag. 174., steht, und deren, der Academie schon mitgetheilte Fortsetzung zu spät kam, um in ihren Abhandlungen für 1829 mitgetheilt werden zu können, da diese zu einem bestimmten Tage im Druck herausgekommen sein müssen; von welchen Untersuchungen ich aber hier, nebst ihrem Anfang, Bericht abstatten will. - Der Titel dieser Abhandlong zeigt schon, dass sie eine theoretische Disquisition beabsichtigt, hinsichtlich der von mir, schon in mehreren vorhergehenden Jahresberichten erörterten Frage, ob es richtiger sei, die doppelten Haloïdsalze, wie ich es vorgezogen habe, als wirkliche Doppelsalze zu betrachten, oder wie es v. Bonsdorff für am naturgemäßesten hält, als einfache Salze, in welchen das eine Salz die Säure, das andere die Base ist; allein eine solche Untersuchung kommt erst in dem letzteren Theil der Untersuchung vor, und v. Bonsdorff scheint bauptsächlich bezweckt zu haben, dadurch für seine Meinung eine Stütze vorzubereiten, dass er zeigt, es existire eine weit größere Anzahl dieser Art

Salze, als man bis jetzt gekannt hat, und mit deren Darstellung, Beschreibung und Analyse er beschästigt war, während er auf sie die lateinische Nomenclatur anwendet, die er mit seiner Ansicht von ihrer Natur für übereinstimmend hält. nennt er alle vom Quecksilberchlorid mit einem großen Theil der Chlorure electropositiverer Metalle gebildeten Salze Chlorohydrargyrate, z. B. Chlorohydrargyrias kalicus, natricus, ammoniacus, weil er darin das Quecksilberchlorid als Säure, und Chlorkalium, Chlornatrium, Chlorammonium als Basen betrachtet. Diese Untersuchungen bereichern die Chemie mit der Kenntniss einer Menge salzartiger Verbindungen, woranter viele gar nicht geabnet wurden, und wenn eine gleiche Untersuchung auch für entsprechende Saverstoffsalze von denselben Radicalen ausgeführt wird, so wird diese künftig besser, als alle Wortstreite, die Principien geben, nach welchen die Existenz dieser Körper, mit der größten Richtigkeit und bei der besten Zusammenstellung von gleichartigen, zu classificiren ist. Es liegt ganz außer den Grensen dieses Berichtes, v. Bonsdorff in die Details eines jeden einzelnen Salzes zu folgen. 1) Von den Doppelsaken des Quecksilberchlorids, d. h. v. Bonsdorff's Chloroby drargyraten, hat er beschrieben und analysirt, die vom Kalium, welches drei gab (worin sich die Quecksilberchlorid-Atome wie 1, 2 und 4 verhielten), von Natrium, Baryum, Calcium (zwei, eins mit 2, und eins mit 5 Atomen HgCl), Magnesium (eins mit 1, und eins mit 3 At. Hg Cl), Mangan, Eisen, und ohne Analyse von Lithium, Strontium, Beryllium, Yttrium, Cerium, Zink, Kobalt, Nickel und Kupfer. Das gewöhnlichste Verhältniss war gleiche Atome von beiden

Salzen. — 2) Chloroplatinate (Doppelsalze des Platiuchlorids, nicht des Chlorites), von Baryum, Strontium, Calcium, Magnesium, Mangan, Eisen, Zink, Cadmium, Kobalt, Nickel, Kupfer. In allen diesen enthielt das Chlorid zweimal so viel Chlor wie das andere Salz. Die sieben letzten Salze waren isomorph und enthielten 6 Atome Krystallwasser. - 3) Chloroaurate mit Baryum, Strontium Calcium, Magnesium, Mangan, Zink, Eisen, Cadmium, Kobalt und Nickel. Die Salze von Galcium, Magnesium und Zink wurden aualysirt, und das Chlor des Goldchlorids war in allen das dreifache vom Chlorgehalt des anderen Salzes. - 4) Chloropalladiate (Verbindungen des Palladiumchloritrs mit anderen Salzen; das Palladiumchlorid und seine Verbindungen waren v. Bonsdorff noch nicht bekannt), mit Baryum, Calcium, Magnesium, Mangan, Zink, Cadmium und Nickel. Keines von diesen Salzen ist analysist. -5) Jodohydrargyrate von Kalium, Natrium, Zink und Eisen; keines davon ist analysirt.

Die noch nicht publicirte Fortsetzung enthält:

6) Bromohydrargyrate mit Kalium, Natriam, Baryum, Calcium, Magnesium, Mangan, Eisen und Zink. Nor das Kaliumsalz ist analysirt und war KBr+HgBr+2H.

7) Bromoplatinate. Platinbromid wurde erhalten durch Auflösen von Platinschwamm in einem Gemische von Bromwasserstoff- und Salpetersäure, und Abdampfen; es war eine braune, krystallinische Masse. Es wurden die Salze mit Kalium, Natrium, Baryum, Calcium, Magnesium, Mangan und Zink untersucht, und nur das Kaliumsalz analysirt. Es war schwerlöslich und schön roth, = KBr-PtBr².

8) Bro-

moaurate und Bromopalladiate, blos im Allgemeinen erwähnt.

Nach dieser Aufstellung von zahlreichen Verbindungen kommt v. Bonsdorff zu den Beweisen für die basischen und sauren Charactere der entgegengesetzten Salze. Sie sind bauptsächlich: 1) dass das electronegative Metallsalz auf Lackmus sauer reagirt, und dass diese Reaction aufhögt, wenn so viel von dem electropositiveren Salz hinzugesetzt wird, dass das Doppelsalz entsteht. Hierdorch ist es also offenbar eine Saure. dagegen das electropositive Salz betrifft, so ist es swar nicht so klar, dass es alkalisch reagirt, denn Chlorcalcium und Chlornatrium reagiren nicht im Geringsten auf geröthetes Lackmuspapier, selbst nicht auf Fernambuck; allein da Säuren und Alkalien ebenfalls nicht ohne ihren Wassergehalt reagiren, und diese beiden Salze beim Anschießen kein Wasser binden, so hält diess v. Bonsdorff, wenn ich ibn anders recht verstauden habe, für die Ursache der mangeluden Reaction, zumal da es ihm schien, dass die Salze von Calcium, Magnesium, Mangan und Zink nach einem halben oder ganzen Tag auf darin eingetauchtem Fernambuckpapier eine deutliche, bläuliche Färbung zeigen. Wenn auch das ein weniger bedeutender Einwurf gegen diese Reactionen ist, dass diese Salze beim Eintrocknen Salzsäure entweichen lassen, und dadurch einen Ueberschuss an Basis bekommen, der alsdann die Reaction hervorbringt, so kann doch noch ein wichtigerer gemacht werden, dass der größte Theil dieser Basen, nämlich alle Chloritre der älteren Metalle, von Eisen bis Mangan, in Auflösung das Lackmuspapier röthen, also eine

bestimmte saure Reaction haben; allein ein noch schlimmerer Einwurf ist, dass auch schwefelsaures Eisenoxydul das Lackmuspapier röthet, und dass man, bei Vermischung desselben mit schweselsanrem Kali ein krystallisirtes Doppelsalz erhält, welches diess nicht thut. Hier ist also der angesührte Beweis gänzlich vernichtet, weil die Erscheinung auch bei Bildung von Doppelsalzen zwischen Sauerstoffsalzen statt findet. - 2) Soll sich die basische Natur des Kochsalzes durch sein Vermögen, eine krystallisirende Verbindung mit Zucker zu bilden, dessen Verwandtschaft zu den Basen bekannt ist, zeigen; und 3) beweist nicht gerade die Nichtexistenz einer Verbindung von Chlorschwefel mit Chlorkalium oder Chlornatrium etwas gegen die angeführten Ideen, da der Schwefel eine schwache Verwandtschaft zum Chlor hat, und der Chlorschwefel, als mit Wasser zersetzbar, nicht auf gewöhnliche Weise mit Basen verbindbar ist. -Was die beiden letzteren Umstände betrifft; so möchten sie wohl darchaus nichts zu Gunsten jener Idee beweisen.

Chlorigsaure Salze.

Liebig*) hat einige Beweise zur Bestätigung der Annahme, dass die bleichenden Chlorverbindungen chlorigsaure Salze seien, darzulegen gesucht. Er hat z. B. gezeigt, dass Chlorgas, in eine gesättigte Auslösung von essigsaurem Kali geleitet, chlorigsaures Kali, Chlorkalinm und sreie Essigsäure hervorbringt, und dass, bei Destillation der erhaltenen bleichenden Flüssigkeit, freie Essigsäure und etwas Chlor übergehen, während nachber aus der concentrirten Flüssigkeit in der Retorte, die da-

^{*)} Poggend. Annal. XV. 541.

dabei ihre bleichende Eigenschaft verloren hat, ein Gemenge von Chlorkalium und chlorsaurem Kali anschiesst. Diese Umstände zeigen, dass das Chlor beim Eintreten in das essigsaure Salz einen Theil davon zersetzt hat, und sich, unter Bildung der, bleichenden Flüssigkeit, in Besitz des Kali's gesetzt hat; aber es ist wohl nicht anzunehmen, dass diess dorch die einfache Affinität des Chlors zum Kali geschehen sei, sondern es zeigt diels, dals unter den Bestandtheilen Umsetzungen statt gefunden und sich Verbindungen mit größeren Verwandtschaften gebildet haben. - Als ferner eine wässrige Auflösung von oxychlorsaurem Kali mit Chlorgas gesättigt wurde, so wurde weit mehr Chlor absorbirt, als Wasser allein hätte aufnehmen können; zugesetzte freie Säure trieb Chlorgas aus, und in offener Luft verlor zwar die bleichende Flüssigkeit ihre bleichende Eigenschast bald, fällte aber dann die Silbersalze, zum Beweis, dass sie nun Chlorkalium enthielt. Diess ist nicht anders erklärbar, als dass das Chlor mit Kali Chlorkalium, und mit der Oxychlorsäure chlorige Säure und chlorigsaures Kaligebildet hat. Auch das aus chlorsaurem Kali mit Schweselsäure entwickelte gelbe Gas gab, in Kali geleitet, eine bleichende Flüssigkeit. Aus seinen Versnehen schliesst Liebig, dass die Säure in den bleichenden Salzen El ist.

Im vorigen Jahresbericht, pag. 144., führte ich E. Dingler's Versuche an, die beweisen sollten, daß die Erscheinungen mit dem Chlorkalk nicht mit den obigen Ansichten zur Erklärung seiner Zusammensetzung vereinbar wären. Dingler hat diese Einwürfe im Octoberhest 1829 von Kastner's Archiv (B. XVIII. 252.) reproducirt. Mit Hinweisung auf den von mir im vorigen Jahresb.

Theorien den Leitfaden nicht in den verwickeltsten Fällen suchen, sondern umgekehrt von dem Einfacheren zu dem Verwickelteren gehen müsse, gebe ich offen zu, dass die von Dingler genanten Fälle, in der von mir über die Zusammensetzung des Bleichsalz gegebenen Erklärung, beim Chlorkalk Verhältnisse voraussetzen, welche bei Kali und Natron, wenn sie mit Chlorgas gesättigt werden, nicht eintressen. Um eine richtige Ausicht zu bekommen, ist es nicht genug, sich damit zu begnügen, Schwierigkeiten zu sehen, man muß sie auch erörtern, und vor Allem Allgemeinheit in den Resultaten suchen.

Bromkalk und Jodkalk.

Versuche, die ich mit Verbindungen von Brom und Jod mit Kalkhydrat anstellte, scheinen indessen, wie beim Chlorkalk, in Schwierigkeiten verwickelt zu sein. Kalkhydrat, genau mit überschüssigem Brom vermischt, und dieser Ueberschuß alsdann in verdünnter Luft unter einer Glasglocke abgedunstet, puter welcher sich eine concentriete Kalilauge befand, gab eine trockene, hell zinnoberrothe Masse, die ohne allen Geruch ist, Schon die Farbe deutet hier auf eine Verbindung mit Brom in einem größeren Verhältnisse als dem der neutralen Sättigung. Wenn man aber diese rothe Masse mit ein wenig Wasser übergielst, so wird sie gelb, und die Lösung, welche gleichfalls gelb ist, enthält Kalkerde im Ucberschuss, so dass sich an der Luft kohlensaurer Kalk aus ihr niederschlägt; allein sie bleicht Pflanzenfarben. Setzt man mehr Wasser hinzu, so wird die Farbe des Ungelösten blass, und endlich, bei vielem Wasser, verwandelt sich die Flüssigkeit ganz zu einer blossen Lösung von bromsaurem Kalk und basischem Bromcalcium, während viel Kalkhydrat ungelöst bleibt.

Wenn man Jod in großem Ueberschuß mit Kalkhydrat zusammenreibt, und die wohl vermengte Masse bei +30° C. in luftleerem Raum neben einer concentrirten Lauge von kaustischem Kalistehen läßt, so versliegt allmählig der Ueberschuß des Jods, die Lust im Gesäße hört nach einiger Zeit auf gesärbt zu sein, und man erhält einen schwarzen Jodkalk, welcher mit Wasser eine dunkelbranne Lösung gibt, unter Zurücklassung einer schwarzen Masse, welche beim Waschen zuerst braun wird und sich dann in Kalkhydrat verwandelt, verunreinigt mit jodsaurem Kalk. Hier haben also Brom und Jod gleiche Erscheinungen hervorgebracht.

Obgleich ich mir nicht getraue mit Bestimmtheit anzugeben, welche Verbindungen hier gebildet, und wie sie durch den Zutritt des Wassers verändert werden, so scheint mir doch in Baup's Entdeckung, nach welcher es mehrere Verbindungen von Kalium und Jod gibt, der Schlüssel zur Erklärung zu liegen. Calcium gibt ähnliche Verbindangen, und wenn man in einer concentrirten Lösung von Jodcalcium Jod bis zur Sättigung auflüst, so erhält man eine schwarze Flüssigkeit, welche, bei Verdunstung in einem abgeschlossenen Raum neben trocknem Kalihydrat, zu großen schwarzgrünen, fast metallischglänzenden Krystallen anschiesst. Diese sind ein Jodcalcium, welches einem höheren Verbindungsgrad als dem mit Sauerstoff im Kalk entspricht. Vermischt man die concentrirte Lösung dieses Salzes mit Kalkhydrat, so erhält man eine schwarze, pulverförmige Masse, und der größte Theil des Salzes schlägt sich mit

dem Kalkhydrat nieder; ob aber dieses eine Folge davon ist, dass sich das überschüssige Jod mit dem Hydrat, und der überschüssige Kalk mit dem Jodcalcium verbindet, oder ob sich das schwarze Salz mit dem Kalkhydrat vereinigt, oder endlich ob Alles ungleich geschehe, ist nicht so leicht zu entscheiden.

Inzwischen scheinen die gefärbten Verbindusgen, welche diese beiden Salzbilder mit Kalkhydrat bervorbringen, aus dem bereits angeführten Grund dadurch zu entstehen, dass das Calcium mit den Salzbildern höhere Verbindungen, als die seinem Oxyde entsprechende gibt, welche sich mit dem Oxyde zu unlöslichen und von Wasser zersetzt werdenden Körpern vereinigen. Wenn aber diese Erklärung richtig ist, welche bis jetzt nur vorschlagsweise angenommen werden kann, so folgt auch daraus, dass zur Bildung von Calcium ein Theil des Salzbilders sich oxydiren muss, gleich wie der Phosphor oder der Schwesel bei ihren ähnlichen Verbindungen. Es ist indess nicht meine Meinung, diese Thatsachen als Beweise für oder gegen die streitigen Ideen anzuführen, weil sie dazu noch zu sehr im Dunklen liegen. Ich will nor hinzufügen, dass ich das Chlor nicht mit Chloriren verbinden konnte, und das Brom nur schwach mit Bromuren, so dass z. B. Bromcalcium im wasserhaltigen Zustande seinen Ueberschuss von Brom verlor, als das Salz in einem abgeschlossenen Raum neben trocknem Kalihydrat verdunstet wurde.

Kahlensaure

Setterberg*) hat mehrere kohlensaure Me-Metallsalze tallsalze untersucht. Kohlensaures Kobaltoxyd, im

^{*)} K. Vet. Acad. Handl. 1829, pag. 120.

Kochen niedergeschlagen, kann als 2 Co 2 C+ Co H4 betrachtet werden; kohlensaures Nickeloxyd wird dem größten Theil nach zersetzt und enthält ungefähr 51 Proc. Kohlensäure, wenn es aus einer verdünnten, kochenden Lösung gefällt wird; aus einer concentrirten erhält man es mit 15 Procent Kohlensäure. Kohlensaures Quecksilberoxydul ist Hg C; kohlensaures Quecksilberoxyd dagegen Hg4 C. Kohlensaures Silberoxyd ist Ag C.

Ueber die Natur der von mir vor einigen Jahren beschriebenen Klasse von Salzen, die ich Schwefelsalze genannt habe, außert Raab*) Folgendes: "ihre chemischen Eigenschaften zeigen nur zu deutlich, dass sie Sauerstoff enthalten, und dass sie aus einem Schwefelmetall und einer Verbindung eines electronegativen Oxyds mit einer Basis bestehen;" und weiter unten**): "dass die Arsenikschweselsalze mit den übrigen analog sind und ans Schwefelkalium oder einem anderen Schwefelmetall und Arsenikoxyd oder einer Verbindung von Arsenikoxyd bestehen." In einer Note fügt er hinzu: "Im Allgemeinen wird Alles, was von berühmten Männern ausgeht, für unsehlbar gehalten. Andere werden, wenn auch Zweisel in ihnen aufsteigen, aus Hochachtung oder aus Furcht, lächerlich zu erscheinen, von einer offenen Aeusserung ihrer Zweisel zurückgehalten." So sehr auch ein jeder wahrer Wissenschaftsfreund das, von keiner vorausgegangenen Antorität missleitete, srcisinnige Streben, das Rechte zu erfahren, billigt und billigen muss, so sehr ist auch von der anderen Seite eine

Schwefelsalze

^{*)} Buchner's Repertor. XXX. 188.

^{**)} A. a. O. pag. 207.

Keckheit tadelnswürdig, die Anderer Angaben verwirft, ohne factische Beweise dagegen zu geben, oder die sich dabei auf falsch angegebene Thatsachen zu stützen sucht. — Zu dieser Bemerkung werde ich durch folgende Vergleichung zwischen einer Angabe von mir und einer von Raab veranlasst, die er zur Stütze seiner Ansicht anführt, wobei er aber den Leser in gänzlicher Unwissenheit lässt, ob es eine nach mir angeführte Thatsache, oder eine von Raab später gemachte Correction meiner Angaben ist.

Ich habe angegeben *): VVerden Krystalle von molybdänschwesligem Schweselkalium in einer sauerstossgassreien Atmosphäre, z. B. in VV asserstossgas, erhitzt, so wird das Salz grau, ohne das sich etwas davon sublimirt oder in Gassorm entwickelt. Beim Auslösen in VV asser bleibt num graues Schweselmolybdän zurück, und der ausgelöste Theil hat eine schöne brandgelbe Farbe.

Raab sagt **): Werden diese Krystalle in Wasserstoffgas erhitzt, so wird ein Theil des Oxyds reducirt, die Krystalle werden grau und binterlassen beim Auswaschen mit Wasser reducirtes Molybdän.

Einzelne : Salze. Jodkalium. Schindler ***) hat die verschiedenen Methoden untersucht, die man zur Bereitung des Jodkaliums vorgeschlagen hat, und findet, dass die Sättigung von kaustischem Kali mit Jod von allen die vortheilhasteste ist. Der Verlust, der beim Glühen des jodsauren Kali's entstehen soll, ist nach ihm sehr unbedeutend und rührt mehr von Spritzen

^{*)} Lehrbuch d. Ch. II. 523. Dresden 1826.

^{••)} A. a. O. pag. 189.

^{•••)} Geiger's Magazin für Pharm. XXV. 55.

her, welches durch das Entweichen von Sauerstoffgas verursacht wird, als von einer Verstüchtigung des Salses, die erst bei starker Rothglühhitze statt findet. Nach seiner Vorschrift soll man das Salz in einer kleinen, in einen Tiegel mit Sand gestellten Flasche schmelzen; so wie es ruhig fliesst, ist alle Jodsäure sersetzt; was ausgespritzt ist, sitzt noch in der Flasche, die man gerade da, bis wo der Sand stand, absprengt, wodurch man das aufgespritzte, unzersetzte für sich bekommt und es bei einer anderen Operation zugesetzt werden kann: Die Bereitung sowohl aus Schwefelkalium mit Jod, als auch die mit Schweselwasserstoffgas, welches in jodsaures Kali geleitet wird, verwirft er aus dem Grunde, dass sich in der Auslösung schweselhaltige Verbindungen bilden, und der niederfallende Schwesel Jod enthält. Dieser Punkt scheint mir jedoch einer neuen Untersuchung zu bedürfen.

Hess*) hat mehrere Kochsalz-Proben von den Sibirischen Salzsiedereien in der Gegend von Irkutsk und aus dem Meerwasser von Okhotsk analysirt. Die Veranlassung dazu war, dass bei der Ausbewahrung des Salzes in den allgemeinen Magazinen † bis † Salz verloren ging, ohne dass man diess gänzlich einer unsicheren Verwaltung zuschreiben zu können glaubte. Hess fand aun, dass diese Salzvorräthe aus einem sehr unreinen Salz bestanden, in dem die Quantitäten von fremden Substanzen zwischen 6 und 25 Procent variirten und gewöhnlich 20 betrugen. Diese fremden Salze waren, ausser schweselsaurem Natron, die Chloritre

Chlornatrium.

^{*)} Annal. de Chim. et de Phys. XLI. 428.

von Calcium, Magnesium und Aluminium. Letzteres fand sich im Salz von Okhotsk bis zu 72 Proc. Die Gegenwart dieser zersliesslichen Salze erklärt hinreichend die Verloste in den Magazinen, und, nach Hess's Meinung, auch die ungewähnliche scorbutische Anlage, welche man bei den Einwohnern dieser Länder, und nicht bei ihren Nachbarn, den Mongolen, findet, die andere Salzsorten branchen.

Salze von Chlor, Brom und Jod.

Mitscherlich *) hat ausführlich bewiesen, Natrium mit dass die von Natrium mit Chlor, Brom und Jod gebildeten Salze isomorph sind; dass aber die beiden letzteren bei einem gewissen höheren Wärmegrad stets mit derselben Atomenanzahl Krystallwasser anschießen, die das Kochsalz nur bei -10° aufnimmt. Das Bromnatrium muss über +30°, and das Jodnatrium über +40° bis 50° anschießen, um wasserfreie cubische Krystalle zu bilden, auf denen sich häufig dieselben Treppenformen zeigen, wie auf dem Kochsalz. Mitscherlich fand in diesen Salzen 4 Atome Wasser, welches in den wasserhaltigen Krystallen des Kochsalzes 0,3802, in denen vom Bromnatrium 0,2637, und in denen vom Jodnatrium 0,2023 beträgt. Mitscherlich hat die Winkel der wasserhaltigen Krystalle gemessen.

Chlorsaures res Natron.

Ferner hat er gesunden, dass chlorsaures und und bromsau- bromsaures Natron isomorph sind und in der, bei künstlichen Krystallen weniger gewöhnlichen Form von Tetraëdern anschiessen.

Jodigsaures Natron.

Mitscherlich **) hat ferner das proble-

^{*)} Poggend. Annal, XVII. 385.

^{**)} A. a. O. pag. 481.

metische jedigsaure Natron untersucht, dessen im Jahresb. 1829., pag. 170., crwähnt wurde, und hat gefanden, dass es vermittelst wasserfreien Alkohols . in aufgelöst werdendes Jodnatriom und ungelöst bleibendes jodsaures Natron zersetzt werden kann, wodurch sich ihre relativen Mengen und ihr Krystallwasser-Gehalt bestimmen ließen. Als Doppel--salz betrachtet, entspricht seine Zusammensetzung der Formel NaI+NaI+20H, d. i. 37,48 jodsaurem Natron, 28,37 Jodnatrium und 34,15 Krystall-Dagegen als ein Sauerstoffsalz von Natron mit einer Oxydationsstufe des Jods betrachtet, wird die Formel Na + 10 H; es besteht dann aber nicht mehr aus jodiger Säure und Natron, sondern enthält eine niedrigere Oxydationsstufe, die z. B. der Verbindung des Stickstoffoxyds mit Kali, KN, entsprechen würde, und könnte vielleicht Jodoxydkali oder unterjodigsaures Kali genannt werden, wenn man es'nicht als Doppelsalz betrachten wollte. In diesem Falle würde es ein Jodoxyd enthalten, welches aus 88,75 Jod und 11,25 Sauerstoff besteht.

Marx*) hat einige Eigenschaften des salpe-Salpetersautersauren Natrons erforscht. Er bestimmte seine Krystallwinkel, und sein spec. Gewicht fand er durch VVägen in Ruböl von 0,9141 (ohne Angabe der Temperatur) zu 2,1880. Bei Bestimmung seiner Löslichkeit in VVasser fand ér dat böchst merkwürdige Resultat, dass VVasser bei —6° Temperatur fast 3 mal so viel auflöst, als bei +10°. Folgende Aufstellung zeigt, wie viel Salz von 100 Th.

^{*)} Jahrb. d. Ch. v. Ph. 1829. III. 387 und 403.

Wassers von den angegebenen Temperaturen aufgelöst wird:

$$-6^{\circ}-63,1+16^{\circ}-55,0$$
 $-3-75,3+56-67,9$
 $-0-80,0+100-127,8$
 $+10-22,7+119-218,5.$

Lithionsalze.

Hermann*) hat verschiedene Lithionsalse untersucht. Bei langsamem Zersließen von Chlorlithium in der Luft, bildeten sich darin große 4 seitige, dem Anschein nach rechtwinklige Prismen, mit 2 breiteren Seitenflächen. Sie baben das Eigenthümliche, dass, wenn man sie zwischen zwei Fingern fasst und auf Löschpapier legt, sie in dem Berührungspunkt undurchsichtig werden, und diess sich über den gansen Krystall ausbreitet, der nachher bei der geringsten Berührung m einem zersliesslichen Mehl zerfällt. Zur Darstellung von reinem Lithion schlug Hermann Chlorlithium mit kohlensaurem Ammoniak nieder; auch fand er, dass es sich eben so gut durch kohlensaures Natron fällen lasse, ohne dass das kollensaure Lithion natronhaltig würde. Im schweselsauren Lithion fand er 14,3 Krystallwasser. Ich habe 14,209 gefunden, =LS+H.

Unterschwefmoniak.

Pfaff **) hat gesunden, dass unter den Destilligsaures Am-lationsproducten von Thierstoffen, außer kohlensaurem, auch unterschwesligsaures Ammoniak enthalten sei, welches sich dadurch zu erkennen gibt, dass die ammoniakalische Flüssigkeit, nach dem Neutralisiren mit Essigsäure, mit salpetersaurem Silberoxyd einen weißen Niederschlag bildet, der nach-

[&]quot;) Poggend. Annal. XV. 480.

^{**)} Jahrb. d. Ch. u. Ph., 1829. I. 237.

her braun und zuletzt schwarz wird, und von dem sich Pfaff überzeugt hat, dass er unterschwefligsaures Silberoxyd war.

Ammoniak.

rer Kalk.

E. Dingler *) hat das kobaltsaure Ammoniak Kobaltsaures untersucht. Es wurde auf die Weise erhalten, dass oxalsaures Kobaltoxyd und Ammoniak in einem offenen Gesässe hingestellt wurden, wobei sich nach und nach eine gewisse Menge kobaltsaures Ammoniak bildete, welches zur Befreiung von kohlensaurem und oxalsaurem Ammoniak mit Kalkhydrat vermischt und damit eine Zeit lang in Berührung gelassen wurde. Die Flüssigkeit wurde darauf abfiltrirt und mit Salpetersäure gesättigt. Man sieht nicht den Grund zu diesen Umwegen ein, da man dieses Salz mit salpetersaurem Kobaltoxyd und Ammoniak ganz leicht darstellen kann, wenn man nicht beabsichtigt, die Verbindung frei von Salpetersäure zu erhalten. Diese Auflösung wird nicht von Schweselwasserstoff verändert, aber wasserstoffschwefliges Schwefelammonium schlägt daraus Schwefelkobalt nieder, von dem Dingler annimmt, dass es aus Co+28, die Kobaltsäure also aus Co+2O zusammengesetzt sei. Das niedergeschlagene Co war in kochender Salzsäure löslicher, als das nach Setterberg's Methode hervorgebrachte.

. Man hat die Bemerkung gemacht, dass nicht Schwesebaualler Gyps durch Brennen eine Masse gibt, die nach dem Uebergießen mit Wasser gleich stark erhärtet. Der weniger reine Gyps vom Montmartre, der 0,12 kohlensauren Kalk enthält, gibt eine viel härtere künstliche Gypsmasse, als der gebrannte krystallisirte, und diesen Umstand wollte man dem

^{*)} Kastner's Archiv. XVIII. 249.

Ueberschuss an Basis zuschreiben, den der unreine Gyps im Brennen durch den kohlensauren Kalk bekommen hat. Gay-Lussac*) hat die Unrichtigkeit dieser Erklärung erwiesen, indem er bemerkt, dass der Gyps einer, höchstens zu +150° gehenden Temperatur ausgesetzt wird, wobei sich der kohlensaure Kalk noch nicht zersetzt. Gay-Lussac erklärt die Erscheinung daraus, dass es nicht denkbar sei, dass der Gyps nach dem Brennen eine größere Härte bekomme, als vorher, und dass folglich der Gyps, welcher vor dem Brennen am härtesten gewesen ist, auch die härteste gegossene Gypsmasse gebe; dagegen könne der weiche krystallisirte Gyps nicht durch Brennen und Giesen mit Wasser härter als der krystallisirte werden, was von der ursprünglichen gegenseitigen Aggregation der Molecule abhänge. Planche**) bat später von dieser Erscheinung eine andere, wie es scheint, befriedigendere Erklärung gegeben. Bekanntlich verliert der Gyps durch eine zu hobe Temperatur die Eigenschaft, mit Wasser zu erhärten. Er verliert schon bei +78° bis 80° sein Krystallwasser, und jede darübergehende Temperatur vermindert nur seine Eigenschaft zu erhärten. Krystallisirter Gyps wird zwar bei dieser Temperatur auf seiner Oberfläche unklar, allein diess geht nicht weiter in die Masse fort, ohne dass die Temperatur der äußeren Theile zu hoch wird. Reibt man ihn zu Pulver und erhitzt ihn unter Umrühren, so verliert er sein Wasser bei +100° und erhärtet gut. Dass der Montmartre-Gyps so hart

^{*)} Annal. de Chim. et de Phys. XLI. 436.

^{**)} Journ. de Gh. medic. V. 637.

wird und sich so leicht brennt, hat darin seinen Grund, dass er mit so vielem kohlensauren Kalk gemengt ist, der nicht durch das Brennen in den porösen, die Wärme schlecht leitenden Zustand, wie der Gyps selbst, übergeht, und die Wärme in die Masse einleitet.

Die missbilligenden Urtheile, die ich im Jahrespericht 1827, p. 179., über eine größere Arbeit von Thomson fällte, welche die Festsetzung derjenigen Zahlen, die als die Atomgewichte der einfachen Körper betrachtet werden sollen, zum Endzweck batte, sind allmählig auch nach England gelangt. Wenn auch von der einen Seite sowohl Thomson selbst, als auch einer seiner Landsleute diese Kritik zu vernichten suchten, dadurch, das sie sie als das Urtheil über die Person und nicht über die Sache, und durch andere Motive, als durch wissenschaftliches Interesse veranlasst, betrachteten, so ist hierdurch von der anderen Seite eine factische Prüfung von Thomson's Genausgkeit hervorgerusen worden, die srüher oder später, nur durch Darlegung von Thatsachen, entscheiden wird, ob das von mir über Thomson's Arbeit gesällte Urtheil unverdient war oder nicht.

Thomson hat einen Theil seiner Zahlen durch doppelte Zersetzung mit Chlorbaryum auf die Weise bestimmt, dass er, nach Festsetzung seines Atomgewichts und Abwägung eines Atomgewichtes davon, ein Atomgewicht eines schweselsauren Salzes, z. B. von schweselsaurem Kali, welches er freilich vorher kennen musste, abwog, sie nun beide auslöste und mit einander vermischte, wo dann weder Chlorbaryum noch schweselsaures Kali übrig blieb. Dieser Versuch ist von der Beschassenheit, dass, wenn auch die relativen Atom-

Chlorbaryum.

gewichte richtig bekannt wären, er nicht mit der Genauigkeit aussührbar wäre, dass nicht eines der Salze im Ueberschuss bleiben würde, da sich die Empfindlichkeit der Waagbalken niemals bis auf so kleine Mengen erstrecken kann, als die sind, die noch deutlich eine sichtbare Reaction in einer nicht zu verdünnten Flüssigkeit hervorbringen können; allein ausserdem habe ich auch gezeigt (Lehrbuch d. Chemie, Th. III. 105.), dass bei genauer Befolgung von Thomson's Atomgewichten in dem angeführten Versuch 21 Proc. von dem angewandten Chlorbaryum unausgefällt bleibt. Diese Thatsache, wenn sie richtig angegeben ist, beweist sogleich die Unrichtigkeit einer großen Ansahl von Thomson's Atomgewichten. Thomson hat darauf erwiedert*), dass, wiewohl er nachber gefunden habe, dass das Chlorbaryum, so wie man es zu kausen bekomme, zuweilen Chlorblei (?) enthalte, und er sich nicht mehr recht erinnere, ob er bei seinen Versuchen "to establish the first principles of Chemistry" ein gekauftes oder ein von ihm selbst gereinigtes Chlorbaryum angewandt habe, er sich doch nun reines Chlorbaryum verschafft und den oben citirten Versuch nicht allein selbst wiederholt habe, sondern ihn auch von mehreren, wenigstens sechs, seiner practischen Eleven habe wiederholen lassen; die alle, wie er selbst, die vollkommene Richtigkeit seiner Angabe bestätigt bätten.

Turner hat darauf diese Frage einer besonderen Prüfung unterworfen **), und dabei Resoltate

^{*)} Phil. Magazin. Mars 1829, pag. 221,

[&]quot;) Philosophical Transactions, 1829, P. I. 291.

bekommen, die mit den meinigen so nahe übereinstimmen, dass die Abweichung erst auf die 5te Stelle von der Zahl fällt, welche das Gewicht des analysirten Körpers darstellt, auf welcher Stelle auch, wie ich schon lange vorher gezeigt, bei guten Analysen erst die Beobachtungsfehler sich zu zeigen ansangen*). - Turner hat dabei eine ganz bemerkenswerthe Thatsache beobachtet, die ausserdem die Unbrauchbarkeit der Thomson'schen Methode für diesen Fall zeigt, dass nämlich mit dem schweselsauren Baryt eine Portion schweselsaures Kali, wabrscheinlich in Folge von Doppelsalz-Assinität niedergeschlagen wird, dass ein Ueberschuss von Chlorbaryum in der ausgefällten Flüssigkeit diesem Uebelstand nicht vorbengt, und dass auch durch wiederholtes Auswaschen das schwefelsaure Kali nicht absolut ausgewaschen werden kann, wiewohl kochendes Wasser, sobald das überschüssige Chlorbaryum entsernt ist, sogleich schweselsaures Kali auszuziehen anfängt.

Ich habe die Thorerdesalze von den meisten Thorerde-Säuren untersucht**). Davon verdient hier nur die Verbindung dieser Säure mit Schwefelsäure und ihr Doppelsalz mit schwefelsaurem Kali angeführt zu werden. In einem Ueberschuss von Schwefelsäure aufgelöst und freiwillig verdunsten gelassen, schiesst das schwesclsaure Salz in klaren rhomboëdrischen Krystallen an, die in warmer und trockner Lust milchweiss werden, ohne zu zerfallen. Sie enthalten 5 Atome Krystallwasser. Wird eine Auflösung dieses Salzes in Wasser erhitzt, so

^{*)} Annales de Chim. T. X. 279.

^{••)} K. V. Acad. Handl. 1829, pag. 18.

wird sie zuerst unklar, und coagulirt darauf, wenn sie etwas concentrirt war. Sie setzt dann ein Sals ab, welches nur 2 Atome Krystallwasser enthäk Dasselbe Salz setzt sich auch beim Verdunsten der neutralen Auflösung des Salzes bei +25° als eine wollige Vegetation ab. Das Doppelsalz mit schweselsaurem Kali wird niedergeschlagen beim Vermischen des aufgelösten schwefelsauren Salzes mit einer concentrirten kochendheissen Lösung von schwefelsaurem Kali; und kann auf diese Art vollkommen ausgefällt werden. Es ist in reinem Wasser löslich, und schießt in klaren, dem Anschein nach rechtwinkligen 4 seitigen Prismen an. Seine Auflösung in Wasser wird in geringem Grad durch Kochen zersetzt, indem sie sauer wird und sich ein basisches Salz absetzt. Das Doppelsalz ist KS+ThS+H.

Jodmangan.

Lassaigne*) hat das Jodmangan untersucht, welches er durch Auflösen von kohlensaurem Manganoxydul in Jodwasserstoffsäure erhielt. Es ist ein farbloses, zersließliches Salz, welches beim Abdampsen krystallinisch wird und in verschlossenen Gefäsen geglicht werden kann. Durch Auflösung von Manganoxyd in Jodwasserstoffsäure wird eine Verbindung erhalten, die beim Abdampsen zersetzt wird, selbst bei gewöhnlicher Lusttemperatur im lustleeren Raum. Er versuchte nicht, Jod mit der concentrirten Lösung von Jodmangan zu verbinden.

Jodeisen.

Durch Auflösung von Eisenoxyd in Jodwasserstoffsäure erhielt derselbe eine rothe Auflösung, die beim Verdunsten Jod verlor und zu Jodür wurde.

Kra-

^{*)} Journal de Ch. medic. V. 331.

Kramer *) hat eine neue Bereitungsmethode Rothes Cyanfür das rothe Cyaneisenkalium beschriehen; sie eisenkalium. besteht darin, dass man Berlinerblau mit chlorigsaurem Kali behandelt. Diese Operation gibt indessen von dem rothen Salz nicht mehr, als sich aus dem im Berlinerblau befindlichen Cyankalium-Gehalt bilden kann, also nur sehr wenig. Viel mehr erhält man, wenn man statt dessen gewöhnliches Cyaneisenkalium mit chlorigsanrem Kali, oder selbst mit dem sogenannten Chlorkalk, behandelt; allein diese Bereitungsmethode ist in keiner Hinsicht mit der von Leopold Gmelin angegebenen zu vergleichen.

Bischof **) hat gezeigt, dass solche natür- Kohlensaures -liche eisenhaltige Wasser, die in verkorkten Krü-Eisenoxydul. gen ihren Eisengehalt leicht verlieren, vollkommen conservirt werden können, wenn man beim Füllen des Wassers zu jeder Bouteille einen oder einige Gran Zucker setzt. Diejenigen indessen, welche viel schweselsaure Salze enthalten, werden durch dieses Mittel nach einigen Monaten leicht hepatisch, wodorch sich das Eisen als Schwefeleisen niederschlägt; zur Vermeidung dieses Uebelstandes hat man daher zu solchen nur so wenig Zucker als möglich zuzusetzen.

Kastner***) theilt folgende Angabe mit: "Als Vermeintich in meinen Vorlesungen 1828 — 29 zur Lehre liches Gyanvont Cyan kam, bereitete ich, durch Kochen mit Wasser und Berlinerblau, sowohl aus Quecksilberoxyd als aus Mennige, eine Cyanverbindung,

^{*)} Journal de Pharm. XV. 98.

^{*)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. 111. 26.

^{•••)} Kastner's Archiv, XVII. 384.

um zu zeigen, dass die Mennige in diesem Versuche das rothe Quecksilberoxyd ersetzen könne, was auch vollkommen glückte. - Das liquide blausaure Bleioxyd ist übrigens ein empfindliches Reagens, sowohl für Eisensalze, als schwefelsaure Salze." Diese Angabe kam mir beim Lesen so unwahrscheinlich vor, dass ich sogleich den Versuch wiederholte, wobei es sich ergab, dass das neue Bleisalz weiter nichts war, als eine kleine Menge rothen Cyaneisenkaliums, das sich, wie bei Kramer's Methode mit chlorigsaurem Kali, aus dem im Berlinerblau befindlichen Cyankalium gebildet hatte. Die gekochte Masse war ein Gemenge von gewöhnlichem Cyanbleikalium, Eisenoxyd und überschüssiger Mennige. In der Auflösung befand sich keine Spur von Blei.

Schwefelcyanblei.

Liebig*) hat gezeigt, dass die Angaben über das Schwefelcyanblei unzuverlässig sind, und dass dieses Salz in Wasser nicht so löslich ist, wie man glaubte. Bei Vermischung der Auflösungen von Schwefelcyankalium und essigsaurem Bleioxyd, entsteht anfangs kein Niederschlag; nach einer-Weile aber setzen sich kleine, gelbe, glänzende Krystalle ab, die beständig an Größe zunehmen. Durch Waschen verlieren sie ihren Glanz und verwandeln sich in ein gelbes, in Wasser unlösliches Pulver. Bei der trocknen Destillation gibt es Schwefel, Schwefelkohlenstoff, Cyangas und Wird Bleiessig mit Schwefelcyan-Schwefelblei. kalium gefällt, so entsteht ein starker weißer Niederschlag, der beim Trocknen gelb und pulverförmig wird. Er ist ein basisches Schwefelcyanblei = $PbCyS^2 + 2\dot{P}b$.

^{*)} Poggend. Annal. XV. 546.

Brunner*) hat zwei basische Salze von Schwe-Schwefelsaufelsäure und Kupferoxyd, von einer höchst unwahr- res Kupferscheinlichen Zusammensetzung, beschrieben und analysirt. Als die Auflösung des Doppelsalzes von schwefelsaurem Kali und schwefelsaurem Kupferoxyd zwischen +60° und 100° erhitzt wurde, trübte sie sich, unter Bildung von aufgelöst bleibendem sauren schwefelsauren Kali. Der Niederschlag war ein hellgrünes, undeutlich krystallinisches Pul-, ver, welches nach einem Mittel von drei Analysen aus Cu4S3+KS+4H bestehen soll; als dasselbe so lange mit Wasser gekocht wurde, als dieses noch etwas auszog, blieb ein blassgrünes Pulver zurtick, welches aus Cuis Se + 12 H bestand. - Der Pehler scheint nicht in den Analysen zu liegen, sondern darin, dass Gemenge analysirt wurden.

Herschel **) beobachtete folgendes Verhal-Schweselsauten vom schwefelsauren Kupferoxyd-Kali: Schmilzt res Kupferman es in einem Platinlöffel über der Flamme einer Spirituslampe, und lässt dann die schön grüne Masse erstarren, so sieht man in ihrem Innern sich Kryställe bilden, worauf Alles zusammen erstarrt. Nach einigen Augenblicken fängt die Masse zu zerspringen an, und es entsteht an den Rändern eine sonderbare Bewegung, indem kleine Theilchen unaushörlich in die Höhe geworfen werden und zurückfallen; sobald diess aufgehört hat, ist das Ganze zu Pulver zerfallen. Der Versuch läst sich mit derselben Masse mehrere Male wiederholen.

Becquerel ***) hat eine Reihe von Doppel- Doppelsalze

oxyd-Kali.

^{*)} Poggend. Annal. XV. 477.

[&]quot;) Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. III. 152.

^{•••)} Annal. de Chim. et de Phys. XLI. 33.

von basischem Chlorkupfer mit Chlorücen.

salzen von basischem Chlorkupfer, Cu Cl+3Cu, mit den Chloruren von Kalium, Natrium, Ammonium, Baryum, Strontium, Calcium und Magnesium entdeckt, die sich in der pag. 29. erwähnten Vorrichtung bilden, wenn in den einen Schenkel des umgekehrten Hebers salpetersaures Kupfer, und in den anderen das Chlorür in concentrirter Auflösung gegossen wird; ein Kupferblechstreisen wird nun so gebogen, dass er in beide Schenkel zu stehen kommt, und die Oeffnung verkittet. Nach 7 bis 8 Monaten findet man auf dem Kupfer in dem Schenkel, worin die Lösung des Chlorurs war, eine Menge Krystalle, die von allen diesen Chlorüren Tetraëder bilden und nach einem Jahr 2 bis 3 Millimeter groß werden. Anfangs sind die Krystalle völlig ausgebildet, aber je länger der Versuch dauert, um so mehr werden sie an den Kanten abgestumpft, gleichsam als wenn die wirkende Krast sie nicht mehr fertig zu bilden vermöchte. Diese Doppelsalze werden von reinem Wasser zersetzt, welches das lösliche Chlorur auszieht, während das basische Salz zu Pniver zerfällt.

Silber und Blei bilden auf gleiche VVeise mit denselben Chloruren Doppelsalze, die mit den vorhergehenden isomorph sind.

Jodkupfer-Ammonium. Berthemot*) hat das Jodkupfer-Ammonium beschrieben. Man erhält es, wenn eine gesättigte Auflösung eines Kupfersalzes in Ammoniak mit Jodkalium vermischt wird. Das niederfallende Doppelsalz scheidet man von der Flüssigkeit, und löst es in warmem kaustischen Ammoniak, woraus es beim Erkalten in blauen Tetraëdern anschießt; es

^{*)} Journal de Pharm. XV. 445.

ist also mit den vorhergehenden Chlorsalzen isomorph. Von wenigem Wasser wird es unverändert aufgelöst; durch Verdünnung wird es unter Fällung eines basischen Salzes zersetzt.

Zu dem im Jahresb. 1828., pag. 154., und Mercurios 1829., pag. 181., Angeführten über Mitscher- prace. albus. lich's d. j. und Soubeiran's Untersuchungen tiber mehrere basische Doppelsalze von Ammoniak mit Quecksilber, ist noch hinzuzufügen, dass der erstere eine Erklärung über seine Resultate gegeben hat *), worin er zeigt, dass seine Analyse, nach welcher der Mercurius praecipitatus albus NH4Cl+2Hg ist, die richtige ist, und dass die Ursache der Abweichung zwischen seinem und Soubeiran's Resultat darin liegt, dass diese Verbindung durch Auswaschen Salmiak verliert, und sich also eine andere Verbindung bildet.

Hayes **) gibt an, dass das Quecksilberjodid Quecksilberbeim Sublimiren in großen, schwefelgelben, rhombischen Tafeln krystallisirt erhalten werde; sie sind in der Luft, selbst dem Sonnenlicht ausgesetzt, unveränderlich; werden sie aber an einem Punkt gerieben oder nur mit einer feinen Spitze geritzt, so nimmt der geritzte Punkt eine reiche, scharlachrothe Farbe an, die sich mit einer sichtbaren Bewegung durch die ganze Masse des Krystalls, oder, wenn es eine Krystallgruppe war, selbst bis in die entferntesten Spitzen dieser Groppe fortsetzt. Diese Erscheinung ist von gleicher Natur mit der von Hermann am Chlorlithium, und von Wöhler am honigsteinsauren Ammoniak beobachteten, und scheint zu derselben Klasse wie die

jodid.

^{*)} Poggendorff's Annal. XVI. 41.

^{**)} Jahrb. d. Ch. u. Phys. 1829, III. 199.

-von Haidinger entdeckte, durch Wärme bewirkte Veränderung der schwefelsauren Talkerde Durch Schmelzen wird das Jodid zu gehören. wieder gelb. Hayes empfiehlt es als eine gute Malerfarbe.

Cyanquecksilber.

Winkler *) hat für das Quecksilbercyanid folgende Bereitungsmethode, als die in jeder Hinsicht den tibrigen vorzuziehende, vorgeschrieben: Man destillirt 15 Drachmen gepulvertes Cyaneisenkalium mit einem Gemenge von 13 Drachmen concentrirter Schweselsäure und 12 Unzen Wasser, aus einer tubulirten Retorte mit einer gut anlutirten Vorlage, worin 4 Unzen Wasser enthalten sind, bis zur Trockne. Von dem Destillat nimmt man 2 Drachmen besonders, und schüttelt das übrige mit 2 Unzen Quecksilberoxyd, bis der Blausäuregeruch verschwunden ist; man giesst es alsdann ab, und versetzt es mit den abgenommenen 2 Drachmen Blausäure, um die überschüssig aufgenommene Basis zu sättigen, und verdunstet zur Krystallisation, wodurch man 12 Drachmen Cyanid erhält. - Der Rückstand in der Retorte gibt nach dem Auswaschen '5 Drachmen reines Berlinerblau.

Doppelsalz von Quecksilbercyanid

Winkler **) hat auch ein Doppelsals von Quecksilbercyanid mit ameisensaurem Kali beund ameisen- schrieben; man erbält es, wenn man 2 Th. ameisaurem Kali, sensaures Kali und 3 Th. Cyanid in Wasser löst, und die Lösung in der Wärme verdunsten lässt. Das Salz bildet glasglänzende Krystallschuppen, die leicht pulverisirbar und leicht in Wasser löslich sind. Es besteht aus KF+HgCy. Wir kennen nun schon viele Doppelsalze, die aus einem

^{*)} Buchner's Repertorium. XXXI. 471.

⁶⁶) A. a. O. pag. 459.

Saverstoff- und einem Haloïdsalz bestehen, und deren Existenz viel schärfere Einwürfe gegen die von v. Bons dorff vertheidigte Ansicht von der Natur doppelter Haloïdsalze enthält, als die von ihm angeführten Reactionen auf Pflanzenfarben für dieselbe sind; denn hier ist offenbar ameisensaures Kali Basis in Beziehung zu seinem Acidum cyanohydrargyricum.

Vogel*) hat gezeigt, dass Silber ohne Hülfe Schweselsauvon Wärme von concentrirter Schweselsäure aufgelöst werde, wiewohl nur langsam. Von wasserfreier Schweselsäure wird es noch schneller, und
ohne Entwickelung von schwesligsaurem Gas, aufgelöst. Er vermuthet, dass diess eine Auslösung
von nicht oxydirtem Silber, gleich wie es mit Tellur der Fall ist, sein könne, hat aber zur Prüfung
dieser Erklärung keine Versuche angestellt.

Martini **) hat eine Methode angegeben, um den Jodgehalt in einem Gemenge von Chlorür und Jodür quantitativ zu bestimmen, selbst wenn die Menge des letzteren nur sehr gering ist. Sie gründet sich auf die ungleiche Löslichkeit des Jodsilbers und Chlorsilbers in Ammoniak. Er fand, dass von liquidem kaustischen Ammoniak von 0,960 spec. Gewicht, nach einer Mittelzahl von 4 Versuchen, 2500 Th. zur Auslösung von 1 Th. Jodsilber erforderlich sind. Er fällte ein aufgelöstes Gemenge von 60 Th. Chlorkalium und 1 Th. Jodkalium mit salpetersaurem Silberoxyd, behandelte den ausgewaschenen Niederschlag mit kaustischem Ammoniak in kleinen Antheilen, zusammen aber 1600 Th., und als das Gewicht des ungelösten Jodsilbers zu

; ;

Jodsilber.

^{*)} Kastner's Archiv. XVI. 108.

^{**)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829, 2. 154.

dem addirt wurde, was das Ammoniak nach dem obigen Verhältnis hätte lösen müssen, wurde die Quantität des Jodsilbers mit der angewandten Menge Jodkaliums ganz übereinstimmend gefunden.

Jodplatin.

Lassaigne *) hat das Platinjodid untersucht. Es war nicht direct zu erhalten; er vermischte das Chlorid mit einer sehr verdünnten Lösung von Jodkalium. Die Lösung wurde dadurch sehr dunkelbraun, und beim Erwärmen fiel ein schwarzes unlösliches Pulver nieder, während sich Dämpfe von Jod zu entwickeln anfingen. Durch Glühen zersetzt, wurde metallisches Platin und Jod erhalten, in dem Verhältniss, welches der Zusammensetzung des Jodids entsprach. Die Tiese der Farbe, welche die Lösung eines Platinsalzes durch Zusatz eines Jodürs annimmt, ist schon bemerklich, wenn die Flüssigkeit nur zo, dow ausgelöstes Platin enthält, und wird nach 10 bis 15 Minuten wie rother VVein gefärbt.

Chlorgold-Kalium und Chlorgold-Natrium.

Bei den von v. Bonsdorff **) angeführten Analysen der Doppelsalze des Goldchlorids enthielt dieses 3 mal so viel Chlor, wie das damit verbundene Chlortir; allein nach Javal's Analyse des Kaliumsalzes, sollte das Chlorid nur 2 mal so viel Chlor wie das Chlorkalium enthalten, während sich dagegen in Fignier's Analyse vom Natriumsalz das Verhältniss sich 3 Atomen nähert. L. Gmelin, in seinem vortrefflichen Handbuch, 3te Ausg., Th. I. pag. 1391., hat das Natriumsalz nach dem Kaliumsalz berechnet, und endlich hat Thomson, zuerst in seinem Attempt to

^{, *)} Journal de Ch. medic. V. 334.

^{**)} K. Vet. Acad. Handl. 1829, prg. 151.

establish etc., II. pag. 444., gefunden, dass das Gold im Goldchlorid nur 2 Atome Chlor enthält, was er noch ferner in den Phil. Transact. Roy. Soc. Ed. IX. P. I. p. 23. zn bekräftigen suchte. Aus diesen Gründen hielt ich eine Wiederholung der Analyse dieser beiden Salze für nothwendig. Aus dieser Wiederholung, die in Gesellschaft von W. Johnston aus Edinburg vorgenommen wurde, ergab es sich, dass das Kaliumsalz von Javal unrichtig analysirt war und aus K Cl + Au Cla besteht, mit 5 Atomen Krystallwasser, welches es durch Verwitterung in trockner Lust verliert. Das Natriumsalz dagegen war Na Cl + Au Cl3 + 4 H. guier's Analyse war also dem richtigen Verhältnis approximitt, und Thomson's Analyse unrichtig, mit einem Verlust von 9 Procent Chlor vom Gewicht des Salzes.

H. Rose *) hat gefunden, dass man durch Chlortian-Sättigung von Chlortitan mit trocknem Ammoniak. Ammoniak. gas einen pulverförmigen, rothbraunen Körper erhält. Es dauert aber lange, bis das ganze Titanchlorid mit Ammoniak gesättigt ist, und man gelangt nicht anders dazu, als bis es lange einem Ueberschuss von Ammoniakgas ausgesetzt war. Die Verbindung zersliesst in der Luft, wird weiss und zersetzt sich theilweise beim Auflösen. Eine besonders merkwürdige Eigenschaft dieses Körpers ist sein Verhalten bei der Sublimation. Es entwikkelt sich dabei Salzsäuregas und Stickgas, und man erhält ein gelbliches krystallinisches Sublimat; dabei bleibt aber eine kupferrothe Haut von metallischem Titap zurück. Wird das Sublimat von neuem

^{*)} Poggendorff's Annal. XVI. 57.

erhitzt, so verstüchtigt es sich auf dieselbe Weise und mit abermaliger Zurticklassung von Titan. Dieses metallische Häutchen lässt sich ablösen, und ist auf der Seite, mit der es auf dem Glase saß, polirt und kupferglänzend, auf der anderen Seite aber schwarz. Es ist schade, dass Rose nicht versuchte, die Dämpse dieses Salzes durch eine glühende Röhre zu treiben, da es wahrscheinlich ist, dass auf diese Weise das Maximum von Reduction erreicht, und dadurch ausgemittelt werden konnte, ob die Reduction den ganzen Titangehalt betrifft, oder par bis zur Bildung eines Salzes von anderer relativer Zusammensetzung geht. Durch die Analyse fand er in diesem Sals 79,4 Chlortitan und 20,6 Ammoniak und Feuchtigkeit. Diese Analyse stimmt mit 2 Tiel+3NH3; allein er hält das Resultat für unrichtig, wegen aus der Lust aufgesogener Fenchtigkeit. Er nimmt an, dass es die Formel TiCl+NH3 habe, weil ein entsprechendes Zinnsalz, wovon weiter unten, eben so zusammengesetzt sei; allein dieses Salz ist doch von jenem wesentlich verschieden, es ist ungefärbt, nicht zerfliesslich, und wird bei der Destillation nicht zersetzt. Das Titansalz hätte also wohl eine genauere Analyse erfordert.

Wird dieses Titansalz rasch mit Natrium gemengt, am besten bei so kalter Witterung, daß das Natrium recht spröde ist, darauf eiligst in einen weiten und langhalsigen Glaskolben gebracht, und über einer Spirituslampe erbitzt, so detonirt das Natrium auf Kosten des Chlorids mit violettem Feuer, es geht etwas Titan als schwarzer Rauch mit den entwickelten Gasen fort, das meiste aber bleibt zurück, und wird, nach Auflösung der Masse in Wasser, in Gestalt eines

schwarzen oder dunkelblauen Polvers erhalten, welches unter dem Polirstahl kupferrothen metallglänzenden Strich annimmt. Auf diese Weise verschafft man sich Titan zu chemischen Versuchen leicht in Menge reducirt, und sowohl dieses, als das durch Sublimation des Doppelsalses erhaltene, löst sich, wiewohl schwierig, in Salpetersäure und Königswasser auf, und oxydirt sich beim Glühen in der Luft, was mit dem in hoher Temperatur reducirten nicht der Fall ist; welche Verbältnisse mit denen des Siliciums Achnlichkeit baben.

Rose fand, dass das Titanchlorid, mit Chlorschwefel vermischt und einige Zeit in die Kälte gesetzt, große hellgelbe Krystalle absetzte, die aus 1 At. Titanchlorid und 2 At. Chlorschwefel bestanden; diese Verbindung wurde auch beim Erhitzen von Schwefeltitan in Chlorgas sublimirt erhalten.

Rose fand ferner, dass Zinnchlorid, auf gleiche Chlorsinn-Weise mit Ammoniakgas behandelt, eine pulverförmige farblose Verbindung bildet, die in der Luft nicht feucht wird und sich ohne Rückstand sublimiren lässt, wo sie dann sublimirtem Calomel ähnlich ist. Auch in einer Atmosphäre von Wasserstoffgas ist sie unverändert sublimirbar. ohne Rückstand in Wasser löslich, wenn sie zuvor suhlimirt ist, sonst aber nicht. Beim Erwärmen gelatinirt die Lösung sogleich, sonst aber erst nach einigen Tagen. Ueber Schwefelsäure im luftleeren Raum abgedampst, lässt sie ein trocknes, krystallinisches Salz zurück, welches wieder unverändert sublimirbar ist. Es besteht aus Sn Cl+NH3, und das Resultat der Analyse stimmt hier ziemlich mit der Rechnung. Das Zinnchlorid verbin-

Ammoniak.

det sich ebenfalls mit Chlorschwefel und krystallisirt damit.

Oxalsaures Chromoxydul. E. Dingler*) hat angegeben, dass oxalsaures Chromoxydul nicht von Kalksalzen gesällt werde, sondern mit ihnen lösliche Doppelsalze bilde. Von chlorigsaurer Kalkerde aber, indem sie Chromsäure bildet, entsteht ein Niederschlag von oxalsaurem Kalk. VVird zweisach oxalsaures Chromoxydul mit Kali neutralisirt und Chlorcalcium hinzugesetzt, so-wird bloss die Hälste der Oxalsäure niedergeschlagen, und die Zusammensetzung des neutralen Chromoxydulsalzes bleibt unverändert. Dieser Verwandtschaftsgrad des Oxyduls ist bemerkenswerth.

Antimonschwefliges Schwefelnatrium. Duflos **) hat das antimonschweflige Schwefelnatrium analysirt; nach ihm besteht es aus Schwefelantimon 56,75, Schwefelnatrium 21,76 und Was-

ser 20,50, was die Formel Nº Sb + 8 H gibt.

Chemische Analyse. Analyse des Borax. Gay-Lussac ***), der schon mehrere chemisch-technische Analysen, wie z. B. die des Pulvers, des Chlorkalks, der Pottasche, der Soda, auf einfache, leichte und genaue VVeise auszuführen gelehrt, und dadurch die Fabrikanten in den Stand gesetzt hat, ihre Untersuchungen mit einer für ihre Endzwecke völlig hinreichenden Genauigkeit selbst anzustellen, hat diese analytische Methode mit dem besten Erfolg auch auf den Borax angewandt. — Er löst eine abgewogene Menge Borax in VVasser auf, versetzt die Auflösung mit Lackmusinfusion, so dass sie hellblau wird, und setzt nun ver-

^{*)} Kastner's Archiv. XVIII. 251.

^{**.)} Brandes Archiv. XXXI. 96.

^{•••)} Annal. d. Ch. et Ph. XL. 398.

dünnte Schwefelsäure, von bekanntem Säuregehalt und in einem Mensurglas abgemessen, hinzu. Bei der vor sich gehenden Zersetzung des Boraxes wird swar die Farbe vom Lackmus roth, allein weinroth, und nicht, wie durch Schwefelsäure, roth wie Rothkohl, so dass man wohl sieht, wenn die Schweselsäure im Ueberschuss hinzugekommen ist. Nachdem er bestimmt hat, wie viel Tropfen Schweselsäure zur Hervorbringung der Rothkohlfarbe, in einem gleichen Volumen der blauen Flüssigkeit, erforderlich waren, werden diese von der zugesetzten Portion abgezogen, und der Natrongehalt 'im Salz, nach der angewandten Säure berechnet, stimmt bei richtiger Ausführung des Versuchs mit der bekannten Zusammensetzung des Boraxes überein. - Es ist inzwischen zu hoffen, dass diese - analytische Methode nicht in die Wissenschaft eingeführt, und nicht auch da gebraucht werde, woeine schärfere anwendbar und die gesuchte Zahl von einiger Wichtigkeit ist; denn sie kann doch nie mehr als gute Approximationen geben, die ausserdem im Ganzen noch von der Geduld, der Gewohnheit und natürlichen Geschicklichkeit des Operirenden abhängen.

Ich habe beim Jodsilber Martini's Methode, Quantitative die Quantität von Jod in Verbindungen zu bestimmen, schon angegeben und verweise dort hin.

Kastner *) hat eine Scheidungsmethode des Lithions von anderen Alkalien entdeckt, die des Lithions ganz einfach und leicht ausführbar ist. Das schwefelsaure Lithion ist in Alkohol löslich, was mit schwefelsaurem Kali und Natron nicht der Fall ist. Man verwandelt daher das Alkali-Gemenge

Scheidung Alkalien.

^{*)} Kastner's Archiv. XVI. 322.

in neutrale schwefelsaure Salze, und zieht aus der gepulyerten Masse das Lithionsalz mit Alkohol aus Wenn sich in diesem Falle nicht etwa ein Lithiondoppelsalz bildet, welches in Alkohol entweder löslich oder unlöslich wäre, was Kastner nicht untersucht hat, so hätte man nur die Alkohollösung abzudampfen, die Masse zu glüben und das Lithionsalz zu wiegen. Kastner schreibt vor, dasselbe mit phosphorsaurem Natron auszufällen, was mir ganz unnöthig zu sein scheint; denn wendet man diese letztere Methode an, so kann die Behandlung mit Schwefelsäure und Alkohol überslüssig seiń.

Bestimmung Mengen von

Bei Mineral-Analysen ist es häufig sehr schwer, der relativen die darin enthaltenen relativen Mengen von Eisen-Eisenoxyd u. oxyd und Eisenoxydul zu bestimmen, und ohne Eisenoxydul. diese Bestimmung ist es ost unmöglich, die richtige Zusammensetzung zu finden. H. Rose *) hat hierzu eine Methode angegeben, die darin besteht, dass man in einer lustdicht verschliessbaren Flasche die Anslösung, welche die beiden Eisenoxyde enthält, und bei deren Bildung man die höhere Oxydation des Oxyduls zu verbindern gesucht hat, mit einer hinreichenden Menge einer Auflösung von Chlorgold-Natrium vermischt und, nach luftdichter Verschließung der Flasche, damit erwärmt. Oxydul reducirt Gold, welches man nach 24 Stonden abscheidet, auswäscht, glüht und wiegt, und welches die Sauerstoffmenge angibt, welche es verloren hat, um das Oxydul in Oxyd zu verwandeln. Wenn man weiss, wie viel Eisenoxyd man aus dem ganzen Eisengehalt des Minerals erhalten kann, so ist nachher die Rechnung leicht gemacht.

^{*)} Poggendorff's Annalen. XV. 274.

Mosander *) schreibt für denselben Endzweck, wo die zu untersuchende Substanz Glühhitze verträgt, vor, dieselbe auf einen kleinen, aus zusammengelegtem dünnen Platinblech verfertigten, gewogenen Apparat **) zu legen, diesen in eine Porzellanröhre zu setzen, trocknes Wasserstoffgas hindurchzuleiten, die Röhre, sobald alle atmosphärische Luft ausgetrieben ist, zum Weissglühen sn erhitzen, und das sich bildende Wasser aufzufangen und zu wiegen, und nachher den Gewichtsverlust der Probe zu bestimmen. Bei dieser Methode ist es schwer, vor dem Versuch alle Feuchtigkeit wegzuschaffen, ohne dabei die Probe etwas zu oxydiren. Doch lässt es sich in einer Glaskugel bewerkstelligen, die man mit der Probe anfüllt, und worin man diese, am besten im luftleeren Raum, glüht.

Martini ***) hat durch genaue Versuche ge- Fällung von zeigt, dass die von einigen Chemikern empsohlene Eisenoxyd Scheidungsmethode von Eisenoxyd und Mangan- baurem Kali. oxyd, vermittelst arseniksauren Kali's, keine zuverlässigen Resultate gibt und viel schlechter ist, als die früher bekannten Methoden.

^{*)} K. Vet. Acad. Handl. 1829. pag. 220.

^{*)} Zu diesen und ähnlichen quantitativen Glühversuchen von sesten Substanzen in Gasen bei hohen, nur in Porzellan- oder eisernen Röhren möglichen Temperaturen, werden, nach Mosander's Angabe, in der hiesigen Königl. Porzellanfabrik schmale, leichte Porzellangefäße von 1 bis 3 Zoll Länge verfertigt, die man mit der abgewogenen Probe in das Porzellanrohr oder den Flintenlauf einschiebt, aus dem man sie nach dem Versuch bequem wieder herausziehen kann.

^{•••)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. II. 158.

Entdeckung

Smithson empfiehlt, als sichere Methode, kleiner Men- in einer Flüssigkeit kleine Mengen eines Queck-Quecksilber. silbersalzes zu entdecken, einen schmalen Streifen von reinem Gold zu nehmen, reinen Staniol spiralförmig darum zu winden und 24 Stunden lang in die zu prüfende Flüssigkeit zu legen, zu man 15 bis 20 Tropfen Salzsäure gesetzt hat Diese Probe ist äusserst empfindlich, allein Orfila hat gezeigt, wie sie irre führen kann *). -Das Quecksilber wird hierbei dadurch entdeckt, dass sich die entblössten Stellen des Goldes amalgamiren und weiss werden; allein mit der Zeit bildet sich auch Zinnsolution, es reducirt sich Zinn, und auch dadurch wird das Gold weiss. Um 22 entdecken, welches von beiden der Fall ist, nimmt man das Gold heraus und digerirt es mit concentrirter Salzsäure, welche das Zinn auslöst, und wodurch das Gold seine Farbe wieder bekommt; bei amalgamirtem Gold ist diess aber nicht der Fall. Wird dann das Gold herausgenommen und in einer schmalen, an einem Ende zugeschmolzenen Glasröhre erhitzt, so sublimirt ein wenig Quecksilber, und das Gold bekommt wieder seine Farbe.

> Zur Entdeckung von sehr kleinen Quecksilbermengen in festen Massen schlägt Jordan **) vor, dieselben zu pulvern, mit Eisenspähnen zu vermischen, und das Gemenge in eine kleine, gans kurze, unten zugeschmolzene Glasröhre zu bringen und einen kleinen, convexen Deckel von Gold aufzulegen, in den Wasser gegossen wird. Beim Erhitzen des Glases wird das Gold amalgamirt.

^{*)} Annales de Chim. et Phys. XLI. 92.

^{••)} Jahrb. d. Chem. u. Phys. 1829. III. 339.

Mineralogie.

Von der sogenannten naturhistorischen Minera- Ueber die logie, die nichts von den Eigenschasten und Kenn- Zusammenzeichen wissen will, die sich erst durch die Zerstö- mischter Mirung eines Minerals zeigen, unterscheidet sich die chemische, die einen Schritt weiter zu gehen versucht, indem sie frägt, wie ein Mineral angesehen werden müsse, wenn man es als eine chemische Verbindung betrachtet. Dadurch entsteht, nachdem die Analyse gehörig angestellt ist, die Frage: wie soll man sich die angeführten Elemente zusammengepaart denken? Bisweilen ist diess so in die Augen fallend, dass es keinem Zweifel unterworfen ist, aber in andern Fällen lässt das Resultat in der Art, wie es betrachtet werden soll, einen großen Grad von Ungewissheit'zu. Die Ursachen, welche diese Unsicherheit veranlassen, können zweierlei sein; entweder besteht nämlich die 'Verbindung in einer in der Wissenschaft noch unbekannten Vereinigungsart, die, als bis dahin einziger Fall, noch zu keinem weiteren Schluss berechtigt, wie z. B. die Zusammensetzung des Helvins, in dem eine Schwefelbasis mit einem Silicate verbunden vorkömmt, serner des Hauyns, in dem ein schweselsaures Salz mit einem Silicate verbunden ist; oder aber sie sind dadurch veranlasst, dass das untersuchte Mineral Mengungen enthalten hat. Diess ist der allgemeinste Fall, und die Beurtheilung desselben erfordert eine scharfsinnige Anwendung von krystallographischen und theoretisch che-

neralien.

mischen Kenntnissen, wenn man nicht oft irre geleitet werden soll; vor allem aber wird erfordert, dass das analytische Resultat, welches man beurtheilen will, innerhalb der gewöhnlichen Grenzen der Beobachtungsfehler vollkommen richtig sei. - Bendant hat dieses letztere Verhältnis in einem Aussatze, betitelt *): Recherches sur la manière de discuter les analyses chimiques pour parvenir à déterminer exactement la composition des minéraux, weitlanfig abgehandelt. Beudant scheint darin den Umstand, dass Körper, die aus einer gemengten Flüssigkeit krystallisiren, nicht selten in ihren Krystallen Theile der beigemengten Masse enthalten, als nicht hinreichend durch die Erfahrung bestätigt zu halten, und spricht daher ausführlich von seinen Speculationen über diesen Gegenstand, seinen älteren Erfahrungen, so wie von den neueren, die er dadurch erhalten hat, dass aus einer Lösung von gewöhnlichem kohlensauren Natron, die Sesquicarbonat enthielt, Krystalle anschossen, von denen er bei der Analyse fand, dass sie ein wenig Kohlensäure mehr enthielten, als sie der Rechnung nach enthalten sollten, und die 13 Proc. des eingemischten Sesquicarbonats entsprach. Aus diesem Resultate leitet er den grundrichtigen, aber längst vor ihm bekannten Satz ab, dass, wenn Mineralien an einer und derselben Stelle und aus demselben Liquidum krystallisirt sind, man erwarten könne, dass die Krystalle Theile der Mutterlauge enthalten werden, und dass, wenn diese ein Bisilicat enthielt, der Krystall aber ein Silicat war, man auch ein wenig Bisilicat mit dem Silicate vermischt finden

[&]quot;) Mémoires de l'Academie Royale des Sciences de l'Institut de France, Th. VIII. 1829. pag. 221-356.

könne. Was man indess bei der Anwendung dieses Grundsatzes von einem chemischen Mineralogen nicht erwartet, ist, dass kein Unterschied gemacht wird in der Art, wie krystallisirte Mineralien gemengt sein können, nämlich zwischen den Fällen, wo die Masse, aus welcher der Krystall anschießt, vollkommen flüssig ist, und denen, wo dieselbe ein Gemenge einer Flüssigkeit mit darin aufgeschlämmten Stoffen, oder mit früher schon ausgefällten mikroskopischen Krystallen in größerer oder geringerer Menge ist, um welche der Krystall anschiesst, ohne dass er sie aus seiner Masse auszudrängen vermag, ungefähr wie die in ' einer mit Thon gemengten Salpeterlange gebildeten Salpeterkrystalle, oder wie der Kalk von Fontainebleau, jedoch mit weit feiner vertheilten Einmengungen, welche wohl in durchsichtigen Krystallen immer wahrnehmbar sind, aber in undurchsichtigen zwar nicht wahrnehmbar sind, oft aber die gewöhnliche Farbe, den Glanz und das spec. Gewicht des Minerals verändern, so dass man oft schon vorans sieht, wann man auf einen solchen Fall zu schließen hat. In solchen Fällen können die eingemengten Theile sogar mehr ausmachen als die krystallisirte Verbindung in dem Minerale selbst; dahingegen im ersteren Falle, wo die Krystalle aus einem vollkommen flüssigen Liquidum anschießen, die eingemengten Theile keinen recht bedeutenden Bruch vom Gewichte des Krystalls ausmachen können, zumal da wir aus den Versuchen mehrerer Chemiker, und besonders von Thénard und Roard wissen, dass langsam und gehörig angeschossene Krystalle im Stande sind, alle Bestandtheile der Mutterlauge aus ihrer Masse auszudrängen und bisweilen durchaus nichts von

der Mutterlauge enthalten. Wenn man aber die Berechnung der Quantität der eingemengten Theile im letzteren Falle auf gleiche Weise wie im ersteren anwendet, so begeht man sehr oft Fehler, und auf diesen Umstand scheint Beudant nicht aufmerksam gewesen zu sein. Noch ein anderer zu Irrthümern veranlassender Umstand ist, ein erhaltenes Resultat für so richtig anzunehmen, dass die Abweichung nicht von einem Fehler im Resultate des Versuchs herrühren könne. Beudant, der durch eigene Versuche beweisen zu müssen glaubte, dass Krystalle mit Einmengungen anschießen, hat auch durch eine Menge eigener Analysen zu zeigen gesucht, wie Mineralien mit einander gemengt seien. Es kommt nun viel darauf an, wie diese Analysen angestellt sind, denn es ist nicht hinreichend die Regeln für die Arbeit zu kennen, man bedarf auch einer durch lange Uebung gewonnenen Kunstfertigkeit, sür welche keine frühere ähnliche Arbeit von Beudant, so weit mir bekannt ist, Bürgschaft leistet. In seinem ersten Beispiele wurden Krystalle von Amphibol untersucht, die mit Epidot zusammen vorkommen. Nach seiner Art zu berechnen enthielt der Amphibol 13,6 Proc. Epidot, and der Epidot 10,2 Procent Amphibol. Dieses Beispiel ist characteristisch. Eine so große Einmengung einer fremden Substanz wie 10 Proc. ist nicht anders denkhar, als durch Krystallisation in einem Magma von schon in der Flüssigkeit abgesetzten Theilen; wenn wir nun auch zugeben, dass diess der Fall mit dem einen derselben war, so müste doch das andere, das zuerst abgeschieden worden, sich aus der vollkommen flüssigen Masse abgesetzt haben, und dürfte nicht diese so große Einmengung von dem haben, welches später anschießen sollte. Ich will einige von den Resultaten ansühren, zu denen er gelangt ist:

Granat oder Idocras von Tschiklowa.
Granat (Grossular) 94,6
Tafelspath (Wollastonit) 3,3
Tremolith (Amphibol) 2,1.
Granat aus dem Zillerthale.
Granat
Amphibol 14,6
Disthéne (Cyanit) 2,7.
Stänglicher Epidot von der Insel St. Jean.
Epidot 80,5
Granat 19,4.
Dunkler Amphibol v. Åker (v. Bonsdorf's Analyse).
Amphibol
Spinell 16,7
Flusspath 3,2
Pyroxen 2,6.

Diese Beispiele mögen hinreichend sein, in Betreff der krystallisirten Mineralien. Die Zukunst wird lehren, in wie weit sie die richtige Ansicht enthalten, oder sie werden ein Beweis sein, wie ein richtiges Princip unrichtig angewendet werden kann.

Ferner hat er auch diese Berechnung auf die Zusammensetzung verschiedener vulkanischer Gebirgsarten angewendet, wie diess vor ihm von G. Rose, C. G. Gmelin, Struve u. m. a. geschehen ist.

Zuletzt hat er eine Theorie de la discussion des analyses minerales gegeben, worin er diesen einfachen Berechnungen die Art von algebraischmathematischer Form zu geben gesucht hat, die mir immer so tadelnswürdig schien, und die dabei niemals die Hauptsache ersetzen wird, welche in einer scharfen Beurtheilung aller Fehler-Quellen in den Ansichten und der Basis des Calculs besteht.

Mathemati-- lographic.

Burhenne *) hat eine Abhandlung über die sehe Krystal- nähere Kenntniss und Theorie der Zwillingsbildungen, besonders im regulären System, geliefert, und F. Svanberg **) hat eine Analyse der Pyramiden mitgetheilt, die für krystallographische Bestimmungen anwendbar ist.

Neue Mineralien, a) Metallische. Arsenikmangan.

Kane ***) hat ein, angeblich aus Sachsen stammendes und mit Bleiglanz vorkommendes Mineral untersucht, welches nach seiner Analyse Arsenikmangan sein soll. Sein spec. Gewicht war 5,55 (das des gediegenen Arseniks); es war hart, spröde, grau, von seinkörnigem metallischen Bruch, und lief in der Luft schwarz an. Er fand es zusammengesetzt aus 44,5 Mangan, 51,8 Arsenik (2,7 Verlust), mit Spuren von Eisen. Diese relativen Gewichte weichen nicht sehr von Mn As ab. Die speciellen Resultate der Analyse sind nicht angegeben, das berechnete Resultat derselben läßt sich also nicht prüfen, und die ganze Angabe erweckt das Misstrauen, als sei ein unreines gediegenes Arsenik für Arsenikmangan genommen worden, womit auch das spec. Gewicht übereinstimmt.

Varvicit

Phillips +) hat eine Braunsteinart von Warwikshire von eigener Zusammensetzung untersucht;

^{*)} Poggend. Aunalen, XVI. 83.

^{**)} K. Vet. Acad. Handl. 1829, pag. 1.

^{***)} The quaterly Journ. of Science, Oct. - Dec. 1829. 383.

^{†)} The phil. Mag. and Ann. of Phil. V. 209. 254. u. VI. 281.

er nennt sie Varvicit, und sie gibt sowohl nach seiner als nach Turner's prüsender Analyse beim Glüben 5,725 Proc. Wasser und 7,285 Sauerstoffgas. Im Glanz und dem blättrig-krystallinischen Gestige gleicht dieses Mineral dem Manganit (dem Hydrat), es hat aber die Härte und den Strich des Pyrolusits (Superoxyds). Sein spec. Gewicht ist nach Turner 4,53. Phillips hält es für eine neue Oxydationsstufe des Mangans, welche aus 4 Atomen Radical und 3 Atomen Sauerstoff, oder vielleicht auch aus MnH+2Mn, oder einer Verbindung von-2 At. Superoxyd und 1 At. Oxydhydrat bestände. Vielleicht ist es aber nur ein Gemenge. Turner fand diese Bestandtheile in gewissen Partien deutlich eingemengt; auch könnte es eine Epigenie sein, und Sauerstoff Wasser, oder umgekehrt, ersetzt haben.

Zinken *) berichtet, dass man das bei Tilke- Selenpallarode vorkommende Selenbleisilber zur Gewinnung von Selen benutze, indem man es, nach der von Mitscherlich gegebenen Vorschrift, mit Salpeter glüht, wodnrch das Selen von den Metallen geschieden wird und gewonnen werden kann, und dass man seitdem in dem daraus gewonnenen Silber eine zuvor nicht bekannte Einmengung gefunden habe.

Enno Bennecke, welcher diese Operationen su leiten hatte, machte die Entdeckung, dass Palladium darin enthalten sei, zwar nur in geringer, aber doch zur Abscheidung und Untersuchung hinlänglicher Menge. Hr. Bennecke hatte die Güte, mir eine Probe von diesem Palladium zuzusenden,

dium.

^{*)} Poggend. Annalen, XVI. 491.

wodurch ich die Richtigkeit dieses Vorkommens eines Metalles bestätigen konnte, welches man bisher nur als einen Begleiter des Platins kannte.

b. Nicht-Neues Doppelsalz von und Kohlensăure.

Germain Barruel *) hat ein Mineral von metallische. unbekanntem Fundort beschrieben, krystallisirt in Rhomboëdern des Kalkspathes, mit derselben dop-Kalk, Natron pelten Refraction und 2,921 spec. Gewicht, welches aus kohlensaurem Kalk 70,0, kohlensaurem Natron 14,0, Wasser 9,7, Eisenoxyd 1,0, Gangart 5,0 bestehen soll. Diese analytische Angabe sieht sehr wie ein Irrthum aus. Nach der Angabe wurde der ganze Kohlensäuregehalt durch Glühen erhalten, und betrug mit dem Wasser 46 Proc. Der Wassergehalt wurde nicht besonders bestimmt, sondern nur zu so viel angenommen, als sonst der Kohlensäuregehalt zu groß gewesen wäre. 'Non aber läßt sich kohlensaures Natron nicht kaustisch brennen, und eine Kalkspath - Verbindung mit 9,7 Proc. Krystallwasser kann weder das Rhomboëder des Kalkspaths haben, noch beim Erhitzen decrepitiren. Es ist mehr als wahrscheinlich, dass der Natrongebalt in Folge eines Missgriss mit den Reagentien binzugekommen ist. Barruel betrachtet das Mineral als 11 Ca C+Na C+9H, eine Formel, die ebenfalls auf einen Irrthum in der Analyse deutet.

Pyrophyllit.

Hermann **) hat ein Mineral aus der Gegend zwischen Beresow und Pyschminsk bei Ekatherinenburg beschrieben und analysirt, welches man früher strahligen Talk nannte, von dem es sich aber durch seine Eigenschaft unterscheidet, vor dem Löthrohre zu einer 20 mal größeren Masse

^{*)} Annal. de Ch. et de Ph. XLII. 312.

^{**)} Poggend. Annal. XV. 592.

aufzublättern, was zu dem Namen Pyrophyllit, von πυρ, Fener, und φυλλον, Blatt, Veranlassung gegeben hat. Es besteht aus Kieselerde 59,79, Thonerde 29,46, Talkerde 4,0, Eisenoxyd 1,8, Wasser 5,62. Die mineralogische Formel dafür ist MS² +9 AS2+3 Aq. Es soll auch in der Gegend von Spaa gefunden worden sein.

Vernon *) hat ein Mineral aus der Gegend Scarbroit. von Scarborough untersucht, welches in dem dortigen Kalkstein vorkommt; es ist farblos, weiß, riecht beim Anhauchen thonig, lässt sich mit dem Nagel poliren und hat strahligen Bruch. Es besteht aus Thonerde 42,5, Kieselerde 10,5, Wasser 46,75 und Eisenoxyd 0,25. Es ist also eines von jenen unbestimmten Gemengen von Thonerdesilicat und Thonerdehydrat, wozu Allophan, Halloysit u. a. gehören. Vernon nennt es Scarbroit.

Ein ähnliches, aber grünes Mineral hat Breithaupt **) Pinguit genannt; es stammt aus dem Neubeschert Glück-Stollen bei Wolkenstein im

Erzgebirge.

Unter dem Namen Monazit hat derselbe ***) ein Mineral vom Ilmengebirge in Sibirien krystallographisch beschrieben. Es hat Glasglanz, ist hyacinthroth bis ziegelroth, und gibt fleischrothen Strich; an den Kanten durchscheinend; spec. Gewicht 4,9294.

Unter den im verflossenen Jahre erschienenen Bekannte Arbeiten in der Mineralogie ist unstreitig Hein-Mineralien. rich Rose's Untersuchung der Schwarzerze und Schwarzerze.

Monazit.

^{. *)} Phil. Mag. and Ann. of Phil. V. 178.

^{••)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. I. 303.

^{***)} A. a. O. pag. 301.

Fahlerze die wichtigste *); es ist dadurch die Kenntniss dieser, früher so paradoxen, in ihrer Zusammensetzung stets so sehr abweichenden und dennoch oft isomorphen Verbindungen in's Klare gebracht, und dadurch, wie es Rose schon im Voraus durch seine Versuche erwiesen hatte, erwiesen worden, dass sie Schwefelsalze von Blei, Kupfer, Silber, Eisen, theils mit Schwefelantimon Sb, theils mit Schweselarsenik As als Säuren sind, welche letzteren, als isomorphe, sich einander ersetzen und oft mit einander vorkommen. Sie finden sich in verschiedenen Sättigungsstufen, wie wir schon im Jahresb. 1828, pag. 171., sahen. Fahlerze, deren Analysen Rose hier gibt, sind: 1) der Zinkenit = PbSb, verunreinigt durch Kupfer und Eisen. 2) Die hemisprismatische Rubinblende von Mohs, = AgSb, von H. Rose Miargyrit genannt, von αργυρος, Silber, und μείων, geringer, weil sie weniger Silber als das Rothgültigerz enthält, welches Ag³ Sb ist. Die Krystal!form des Miargyrits ist nachher von Naumann **) ausführlicher beschrieben worden. Lichtes Rothgülugerz Ag⁸ Äs, unterschieden von dem dunkeln, welches im zweiten Zeichen Sb ist. 3) Jamesonit = Pbs Sb². 4) Federerz = Pb²Sb. 5) Sprödglaserz $=Ag^6Sb.$

Von doppelten Schweselsalzen hat er solgende untersucht: 1) Bournonit vom Psassenberg bei Neudorss = Cu³Sb+2Pb⁴Sb. 2) Polybasit, so genannt, weil er ein Gemenge von kleinen Quan-

^{*)} Poggend. Annal. XV. 451. u. 573.

^{*)} A. a. O. XVII. 142.

titäten vieler Schweselbasen enthält; kommt von Gnanaxato in Mexico, enthält 64 Proc. Silber und ist der Hauptsache nach:

$$Cu^{9} \begin{Bmatrix} \overset{"''}{Sb} \\ \overset{+}{As} \end{Bmatrix} + 4 \overset{'}{Ag^{9}} \begin{Bmatrix} \overset{"''}{Sb} \\ \overset{"'}{As} \end{Bmatrix}$$

und 3) Die eigentlich sogenannten Fählerze, wovon er 7 verschiedene analysirt hat, nämlich von St. Marie aux Mines, von Gersdorf bei Freiberg, von Kapnik in Ungarn, von Dillenburg, von Clausthal, von der Grube Wenzel bei Wolfart im Fürstenbergischen, und von Hab acht Fundgrube bei Freiberg. In diesen war enthalten Schwefel, Antimon, Arsenik, Kupfer, Silber, Zink und Eisen, in veränderlichen Verhältnissen, jedoch so, dass sie sich auf bestimmte Formeln zurückführen lassen; werden die beiden electronegativen Schweselmetalle mit R, die basischen, die 2 At. Radical auf 1 At. Schwefel enthalten, mit R, und die, welche gleiche Atome enthalten, mit R bezeichnet, so bekommt man die Formel RAR+2RAR. diese Formel kann inzwischen eingewendet werden, dass die relativen Schwefelmengen in der Basis und in der Säure = 4:3 unter den bisher bekannten und gut bestimmten Verbindungen nichts Analoges haben, weshalb man sie am wenigsten in einem Gemenge, wo man so ganz von Hypothesen abhängig ist, annehmen darf. Der Schwefel der basischen Schweselmetalle verhält sich zu dem der electronegativen = 12:9; nimmt man eine solche Vertheilung an, dass die Hälfte der Basen mit den Säuren in dem Verhältnis gesättigt war, dass die Menge des Schwesels in beiden gleich wäre, und die andere Hälfte in einem solchen Ver-

hältnis, dass der Schwefel der Basen 2 mal so viel wie der der Säuren betrüge, so bekommt man natürliche Verhältnisse, die vollkommen mit der Formel übereinstimmen, ohne dass man ungewöhnliche Verhältnisse anzunehmen hat. Dabei scheint zwar das Verhältnis R+2R in der eben aufgestellten Formel nicht einzutreffen, allein um hierin etwas entscheiden zu können, müssen wir wohl erst größere Erfahrungen über die Schwefelsalze und ihre Verbindungsweise haben; denn es ist sehr möglich, dass ein Antheil Schwefelkupfer in Form von Cu war, und also zu dem ersten Zeichen gehörte. Auch hat Rose bei den meisten Analysen etwas Schwefel mehr erhalten, als die Rechnung voraussetzt, und ein größerer Ueberschuß entspricht in den Analysen einem größeren Kupfergehalt. Eine andere Schwierigkeit, die bierbei entstand, ist, dass zur Erklärung der Isomorphie ein Theil von R im zweiten Zeichen als Schweselsilber betrachtet werden muss, von dem es Rose wahrscheinlich zu machen sucht, dass es 2 Atome Silber enthält, aus dem Grund, weil Chlorquecksilber und Chlorkupfer dem Chlorsilber sehr ähnlich seien; allein ungeachtet des Interesses einer solchen Annäherung, die wirklich ihren Werth hat, kann doch auf der anderen Seite gesagt werden, dass Chlorsilber Analogie hat mit Chlorblei, und dass gewisse Silbersalze mit entsprechenden Natronsalzen isomorph sind, und dass dann Mennige und Natriumsuperoxyd ans 4 At. Radical und 3 At. Sauerstoff zusammengesetzt wären, was auch nicht sehr wahrscheinlich ist.

Nickelspielsglanzers. Der Schluss dieser interessanten Arbeit enthält eine Untersuchung des Nickelspielsglanzerses von der Landeskrone im Siegenschen, nach der es aus 1 At. Schwefelnickel und 1 At. Antimonnickel besteht, = NiS² + NiSb. Setzt man As an die Stelle von Sb, so erhält man Nickelglanz.

Boussingault*) hat, in den goldführenden Schweselkiesgängen bei Marmato in Popayan, in ziemlicher Menge eine schwarze, blättrige Substanz gefunden, die im Aeusseren alle Kennzeichen der schwarzen Blende besitzt, sich aber davon durch ihre vollständige Lüslichkeit in warmer Salzsäure unterscheidet, die dabei Eisen und Zink unter Entwickelung von Schweselwasserstossgas, aber ohne Abscheidung von Schwesel, ausnimmt. Er untersuchte dieses Mineral von zwei Stellen, nämlich von

Schwarze Blende.

Candado und Salto.

Zink	45.0	41,8
Eisen	_	13,9
Schwefel '	_	27,8
Schwefelkies	_	4,6
Quarz	8,0	8,7
Thonerde		. 0,9
Manganoxyd	•	0,2
Sauerstoff .	1,7	0,9.

Zieht man die, offenbar zur Gangart gehörenden Substanzen ab, so bleiben 22,9 Schweseleisen und 77,1 Schweselzink, entsprechend der Formel FeS +3ZnS. Da diese Schweselungsstuse des Eisens setther noch nicht im Mineralreich vorgekommen ist, so glaubt Boussingault dieses Mineral als eine neue Species ausstellen zu können, und nennt es Marmatit.

^{*)} Poggend. Annal. XVII. 399.

Bleiglans.

Naumann *) hat die Krystallreihe des Bleiglanzes beschrieben.

Kühn **) hat die Zusammensetzung eines Porzellanthons, von Aue bei Schneeberg, untersucht. Er bestand aus Thonerde 35,972, Kieselerde 47,645, VVasser 13,131, Kalk 1,570, Kali und Talkerde 1,632.

Allophan.

Guillemin ***) hat den Allophan von Fermi analysirt und darin Kieselerde 23,76, Thonerde 39,68, Wasser 35,74, Schwefelsäure 0,64 gefunden. Daraus lässt sich die Formel AAq+2AS Aq^2 machen, allein wahrscheinlich sind das Silicat und Hydrat nur gemengt und nicht chemisch verbunden.

Ammoniak in natürlichem Eisenoxyd.

p. 115., erwähnten Umstand, dass das natürliche Eisenoxyd Ammoniak enthält, bestätigt. Gegen die angestellten Versuche konnte man immer noch den Einwurf machen, dass das Ammoniak nur in Folge einer langen Ausbewahrung in diese Mineralien hineingekommen sei. Boussingault ließ daher in eine ganz frische gebrochene Fläche ein 8 Zoll tieses Loch bohren, untersuchte die zuletzt herausgekommenen Bohrspäne und sand Ammoniak darin.

Glasiger Feldspath.

G. Rose ++) hat die Krystallsorm des glasigen Feldspathes beschrieben, und hat gezeigt, dass sie so wesentlich von der des Feldspaths abweiche,

^{*)} Poggend. Annal. XVI. 487.

^{••)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. III. 34.

^{•••)} Annales de Ch. et Ph. XLII. 260.

⁺⁾ Poggend. Annal. XVII. 401.

^{††)} A. a. O. XV. 193.

dass man dieses Mineral nicht zum Feldspath rechnen könne. Er hatte noch nicht Gelegenheit, dieses krystallographische Resultat durch die Analyse zu bestätigen, schlägt aber indessen dasür den Namen Ryakolith, von buak, Lava, und ludos, Stein, vor.

Nordenskjöld *) hat einen labradorisiren- Labrador. den Feldspath oder Labrador, aus Finland bei Ojamo, entdeckt, dessen Farbenspiel ganz besonders merkwürdig ist. Die Farben desselben bilden reguläre Figuren, die mit der Form des Krystalls im Zusammenhang stehen; sie sind scharf von einander getrennt, und jede einzelne bildet ein geradliniges Polygon, dessen Seiten mit den Durchgängen und mehreren secundären Flächen des Krystalls parallel laufen. Die Farben-Polygone stehen concentrisch neben und in einander. Nordenskjöld hat eine mathematische Erklärung von diesem Farbenphänomen zu geben gesucht. Auch Senf **) gab schon eine kurze Beschreibung des Farbenspiels von diesem Mineral.

Leplay ***) hat den schwarzen Turmalin vom Turmalin. Mont Rose analysirt und darin Kieselerde 44,10, Thonerde 26,36, Eisenoxydul 11,96, Talkerde 6,96, Kalkerde 0,50, Kali 2,32, Borsäure 5,72, Wasser 0,60 gefunden. - Köhler hat die Lage der electrischen Pole im Turmalin, Zinkglas und Boracit untersucht †).

^{*)} K. V. Acad. Handl. 1829. pag. 42.

^{*)} Poggend Annal. XVII. 352.

^{•••)} Annal. d. Ch. et Ph. XLII. 270.

⁺⁾ Poggend. Annal. XVII. 146.

Breithaupt *) hat krystallographische Abhandlungen über den Turmalin und Glimmer mitgetheilt.

Cerolith.

Pfaff **) hat Breithaupt's Cerolith, von Frankenstein in Schlesien, untersucht und gefunden, dass er aus Kieselerde 37,950, Thonerde 12,179, Talkerde 18,019, Wasser 31,000 besteht oder $MS^2 + AS + 5Aq$ ist, also zum Speckstein gehört.

Titancisen.

Mosander ***) hat das Titaneisen, aus der Gegend des Ilmensee's in Sibirien, das von Arendal und das von Egersund in Norwegen, untersucht. Das allgemeine Resultat davon ist, dass das Titaneisen aus zwei isomorph zusämmenkrystallisirenden Körpern, nämlich titansaurem Eisenoxydul und freiem Eisenoxyd, besteht (vgl. p. 107.). Diese Zusammenkrystallisirung variirt hinsichtlich des Verhältnisses zwischen den beiden isomorphen Körpern in derselben Stufe oder demselben Krystall, von denen Theile von der einen Stelle vom Magnet sehr stark, und die von einer anderen wenig oder gar nicht gezogen werden können. Diess ist die Ursache, warum die Analysen von Titaneisen stets variirende Resultate geben müssen. - Außer den beiden genannten Hauptbestandtbeilen des Titaneisens hat Mosander in einigen auch Zinnoxyd, in den meisten Kalkerde, Talkerde, Manganoxydul, Chromoxydul und Kieselerde, und in dem Titaneisen von Egersund auch etwas Ceroxydul und Yttererde gefunden. Ge-

^{*)} Jahrb. d. Ch. u. Phys. 1829. I. 275. u. 306.

^{**)} A. a. O. pag. 242.

^{•••)} K. V. Acad. Handl. 1829. 220.

Gehalt an freiem Eisenoxyd war am geringsten im Titaneisen vom Ilmensee, und stieg darin nur bis zu', 11 bis 12 Procent; am größten war er in dem krystallisirten Titaneisen von Arendal, worin es 53 bis 58,5 Proc. betrug.

H. Rose *) fand bei der Analyse des Titaneisens von Egersund nicht mehr als 13,37 Eisenoxyd, während es in Mosander's Versuchen bei 3 Analysen zwischen 23 und 29 variirte. Den Titansäuregehalt fanden beide fast gleich, aber Rose hat ihn nur dadurch bestimmt, dass er alles für Titansäpre nahm, was nicht Oxyde des Eisens waren; diess kann aber, nach Mosander's Analyse, nicht der Fall sein, da dieser darin alle die oben aufgezählten Einmengungen, Zinnoxyd ausgenommen, sand, die zusammen ungesähr 4 Proc. betragen.

Mähl **) hat ein Titaneisen untersucht, welches sich in Form eines schwarzen Sandes bei Warnemünde an der Ostseeküste findet; er fand darin 33,1) Titansäure, 63,74 Eisenoxydul, 1,0 Manganoxyd und 2,0 Kieselerde. Offenbar ist hier das eingemengte Eisenoxyd als Oxydul angenommen worden.

Boussingault ***) hat ein arseniksaures Ei-Arseniksaures sen, von Loaysa in Popayan, analysirt. Es gab Arseniksäure 49,6, Eisenoxyd 34,3, Bleioxyd 0,4 und Wasser 16,9 (Ueberschuss 1,2). Bei der Berechnung gibt es dieselbe Formel wie das von Villa ricca, Jahresb. 1826, pag. 205.

Ich führte im Jahresb. 1827, pag. 215, an, dass Hetepotzit u.

Eisen.

^{*)} Poggend. Annal. XV. 276.

[&]quot;) Brandes Archiv d. Apoth. Vereins. XXVIII. 262.

^{***)} Annal. de Chim. et de Phys. XLI. 337.

Vauquelin zwei neue Doppelphosphate von Eisen und Mangan, den Hetepotzit und Huraulith, untersucht habe, dass sich aber aus seinen analytischen Resultaten die eigentliche Zusammensetzung nicht berechnen lasse. Diese Mineralien sind nachher von Dufrenoy analysirt worden. Nach ihm besteht der Huraulith aus Phosphorsäure 36,00, Eisenoxydul 32,85, Manganoxydul 11,10, Wasser Diess gibt die Formel Mn 5 P2 + 3 Fe 5 P2 +30H, oder, will man sie in eine mineralogische Formel verwandeln, in welcher P Phosphorsaure ist, $mn P^2 + 3f P^2 + 6Aq$. Der Hetepotzit bestand aus Phosphorsäpre 41,77, Eisenoxydul 34,89, Manganoxydul 17,57, Kieselerde 0,22, Glühverlust (Wasser) 4,4. Diess gibt denselben Sättigungsgrad, enthält aber ein Atom Eisenoxydul weniger, nämlich $P^2 + 2fP^2 + Aq$.

Natürliche Thonerde.

Auf der Insel Milo kommt bei Pyromeni ein chweselsaure natürliches krystallisirtes Thonerdesalz vor, welches dem-Ansehen nach so vollkommen der natürlichen schwefelsauren Thonerde gleicht, dass man es wohl schwerlich für eine eigentliche Alaunart wird nehmen können. Inzwischen hat Shepard *) eine Analyse davon mitgetheilt und angegeben, dass es ein natürlicher Natronalaun sei; bierzu wurde er durch eine Analyse verleitet, die Thom's on von einem ganz ähnlichen Mineralsalz aus Amerika gemacht hatte, und welchem dieser die Zusammensetzung und den Wassergehalt des Natronalauns gegeben hatte, ohne daran zu denken, daß diese Alaunart zu den Salzen gehört, die sich in der Lust nicht halten, sondern schon in wenigen

^{*)} Jahrb. d. Ch. u. Pb. 1829. III. 48.

Stunden zu Mehl zerfallen. Shepard fand in dem Salz ein wenig Natron, und schließt daraus, dass es ein Natronalaun sei. Bei Zurückkunst von seinen Reisen in der Türkei und Griechenland übergab Hr. Berggren eine Stuse von diesem Thonerdesalz von Pyromeni der königl. Akademie, und che es in die Sammlung gelegt ward, wurde es von Hartwall analysirt, welcher darin 'fand Schwefelsäure 40,31, Thonerde 14,98, Kali 0,26, Natron 1,13, Talkerde 0,85, Chlorwasserstoffsäure 0,40, Kieselerde 1,13, Spuren von Eisenoxyd, Kupferoxyd und Ammoniak, und endlich Wasser 40,94. Hieraus ist es also klar, dass das Mineral natürliche krystallisirte schwefelsaure Thonerde ist, verunreinigt dorch Kali und Natronalaun, schwefelsaure Talkerde und schwefelsaures Eisenund Kupferoxyd. Es ist eine unreine Al S3 + 18H, oder dasselbe, was Boussingault in Columbien entdeckt hat, Jahresb. 1827, pag. 221.

Nicol *) hat Kochsalzkrystalle beschrieben, welche in kleinen Höhlungen eine Flüssigkeit einschließen. Diese Krystalle stammten aus englischen Salzgruben her, und die in ihnen eingeschlossene Flüssigkeit war eine Auflösung von

Chlormagnesium.

Shepard **) hat nach der Methode von Gu- Meteorstein. stav Rose einen in Virginien gefallenen Meteorstein mechanisch und chemisch analysirt. Er entbielt a) eisenhaltigen Olivin, bestehend aus Kieselerde 42,30, Talkerde 31,46, Eisenoxydul 20,67, Natron, Chromoxydul, Schwefel (und Verlust),

^{*)} Annal. d. Ch. et Ph. XLII. 257.

[&]quot;) Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. III. 50.

zusammen 5,57. Der Olivin macht ungefähr 3 von der Meteorsteinmasse aus. b) Labradorfeldspath oder Labrador. c) Phosphorsauren Kalk. Für dieses Salz hält es kleine, dorchsichtige, boniggelbe Körner, die in Arragonit ritzen, aber vom Messer geritzt werden und sich ohne Brausen in erwärmter Salpetersäure auflösen. Er hat aber keinen Versuch angestellt, der bewiese, dass sie Phosphorsäure enthalten. d) Metallisches Eisen, mit 6,1 Procent Nickel, und endlich ein krystallisirtes Schweseleisen, welches von Salzsäure mit Entwickelung von Schweselwasserstoffgas aufgelöst wurde. - Es ist nicht genug zu empsehlen, dass in Zukunst alle Meteorsteine nach dieser Methode. wenn es auch noch so unvollständig geschieht, analysirt werden; denn die gewöhnliche Art, den ganzen Stein zu pulvern und alle seine näheren Bestandtheile zusammen gemengt der Analyse zu unterwersen, hat gegenwärtig durchaus kein anderes Interesse mehr, als dass man zuweilen einen früher noch nicht entdeckten Bestandtheil auffinden kann.

Brennbare Mineralien. Schererit.

Macaire-Prinsep*) hat den Bergtalg von Uznach in St. Gallen, den man Schererit genannt hat, untersucht, um zu beweisen, dass er kein Naphthalin und mit diesem nicht zu vergleichen sei (vgl. Jahresb. 1829, pag. 232.). Der Bergtalg schmilzt bei +44° und kocht bei +92°; das Naphthalin dagegen schmilzt bei +78° und kocht erst bei +210°. Bei Vergleichung des Verbaltens des Naphthalins und Bergtalges zu Schweselsäure, fand er, dass sie sich gleich verhalten; er scheint aber vergessen zu haben, dass

^{*)} Poggend. Annal. XV. 294.

das Naphthalin mit Schwefelsäure eine eigene Säure bildet. Endlich fand er, dass das Naphthalin denselben procentischen Gehalt an Bestandtheilen hat, wie das ölbildende Gas oder CH, und der Bergtalg denselben wie das Kohlenwasserstoffgas im Minimum oder CH2. Diese Atomverbältnisse sind indessen nur aus annähernd ihnen entsprechenden Zahlen berechnet und verdienen keine weitere Berticksichtigung, als dass der Bergtalg mehr Wasserstoff enthält, als das Naphthalin.

· Unverdorben *) hat das gewöhnliche, im Petroleum, Handel vorkommende Petroleum untersucht. Er destillirte dasselbe mit Wasser. Das zuerst übergehende Oel, = 1 von dem zum Versuche genommenén, enthielt wenig Wasser, sein Kochpunkt. war niedriger als der des Wassers, ungefähr bei +95°. Darauf ging ein Oel über, welches mehr als die Hälfte der angewandten Probe betrug; sein Kochpunkt war +112°,5. Bei Fortsetzung der Destillation mit Wasser wurde wenig mehr erhalten, und das zuletzt aufgesammelte kochte erst bei +255°. Wurde aber das Oel für sich bei einer Temperatur destillirt, die nicht bis zum völligen Kochen ging, sondern nur eine blosse ruhige Abdunstung war, so wurde ein gelbes, geruchloses, oder nur schwach riechendes Oel erhalten, dessen Kochpunkt +313° war. Auf diese Weise trocknete die Masse in der Retorte ein und hinterliess nur einen geringen braunen Rückstand, aus dem kochender Alkohol einen bergtalgartigen Körper auszog, der beim Erkalten der Auflösung herauskrystallisirte; beim Verdunsten schoss noch mehr an, und zuletzt hinterliess der Alkohol einen slüs-

^{*)} Kastner's Archiv. XVI. 122.

sigen, ölartigen Körper. Weder dieser noch das krystallisirte Fett war verseifbar. Aus dem in Alkohol unlöslichen Theil nahm Aether eine braune, barzartige, mit Alkali nicht verbindbare Materie, ferner ein braunes, zum Theil in concentrirter. Schwefelsäure lösliches Polver, und ein Kalksalz, wie es schien, von einer setten Säure auf, welches jedoch Unverdorben für eine zusällige Verunreinigung hält.

Ungewöhnlitheile von

Döbereiner*) hat in dem Ronneburger che Bestand-Mineralwasser, außer einer bergtheerartigen Ma-Quellwasser, terie, ein essigsaures Kalksalz gefunden, braun gesärbt durch einen Extractivstoss, den er mit dem bei der Holzdestillation gebildeten Brand-Extractivstoff vergleicht, und weshalb er das Salz holzessigsauren Kalk nennt.

Etwas Aehnliches bat auch Kastner **) in warmen Quellen gefunden, deren Wärme von Erdbränden herrührt. Er glaubt nämlich darin sowohl essigsaure Kalkerde und Talkerde, als auch dieselben Salze mit Bernsteinsättre, wiewohl letztere in geringerer Menge, gefunden zu haben.

Kastner's Archiv, XVI. 122.

[&]quot;) A: a. O. XVI, 131.

Pflanzenchemie.

F. Marcet *) hat Untersuchungen über den Chemische Einfluss wachsender Schwämme auf die Luft angestellt und gefunden, dass sie dieselben nicht verändern, dass sich dabei nur eine sehr geringe Menge Kohlensäuregas bildet. Dagegen bat er die von v. Humboldt und nachher von Decandolle gemachte Erfahrung bestätiget, dass die Schwämme unter Wasser Wasserstoffgas entwickeln. Bei den hierüber wiederholt angestellten Versuchen erhielt er ein Gemenge von Wasserstoffgas und Stickgas, von ersterem stets mehr als von letzterem. Durch Wärme wird diese Gasentwickelung befördert, und sie scheint gänzlich von dem Lebensprozess abhängig zu sein, da sie bei den Schwämmen, die am langsamsten in Fäulniss übergehen, am stärksten ist und am längsten dauert. Stickstoff leitet Marcet von atmosphärischer Luft im Wasser und den Poren des Schwammes, den Wasserstoff von zersetztem Wasser her.

Auf Veranlassung eines Versuches von Vauquelin, bei welchem dieser fand, dass Gallertsäure, beim Zusammenschmelzen mit Kalihydrat, in Oxalsäure umgewandelt wurde, hat Gay-Lussac **) ausgemittelt, dass sich auf dieselbe Weise ein großer Theil, sowohl stickstoffhaltiger als stickVegetation.

Pstanzen-Oxalsäure.

[&]quot;) Annal. d. Ch. et Ph. XL. 320.

^{**)} A. a. O. XIII. 398.

stofffreier, organischer Substanzen verhält. Werden z. B. 5 Gramm trockener Sägespähne in einem Platintiegel mit 25 Gramm Kalihydrat (Po-, tasse à l'alcool) und etwas Wasser vermischt, und der Tiegel dann, unter beständigem Umrühren der Masse, über einer Spirituslampe erhitzt, so lösen sich die Sägespähne, wie man weiß, allmählig auf und verwandeln sich in eine moderartige Substanz; wird aber die Hitze vermehrt, jedoch bei weitem nicht zum Glühen, sondern nur bis +200° bis 225°, so schwillt die Masse auf, entwickelt VVasserstoffgas und verwandelt sich in oxalsaures Kali. Man löst sie in Wasser auf, sättigt die Lösung mit Salpetersäure, so dass sie gelinde sauer wird, und schlägt sie durch salpetersaures Bleioxyd nieder; das niedergefallene oxalsaure Bleioxyd gibt durch Zersetzung vermittelst Schwefelwasserstoffgas schöne Krystalle von Oxalsäure. - Hierbei wäre zu bemerken, dass oxalsaures Blei von Schwefelwasserstoffgas nur so weit zersetzt wird, dass es schwarzgrau wird, und dass die Hauptmasse unzersetzt bleibt. Wollte man diese Methode zur Bereitung von Oxalsäure anwenden, so mülste das Bleisalz durch Schwefelsäure zersetzt werden.

Gay-Lussac hat in dieser Hinsicht mehrere Substanzen geprätst, und auf diese VVeise Oxalsäure aus Baumwolle, Zucker, Stärke, Gummi, Weinstein und Weinsäure erhalten, die sich dadurch auszeichnen, dass sie in völlig reinem Zustand weder schwarz werden, noch Wasserstoffgas entwickeln; ferner aus Citronensäure, Schleimsäure, Seide, Leim und Harnsäure. Wenig Oxalsäure erhielt er von Bernsteinsäure und Kohlsaatöl, keine von Benzoësäure, essigsaurem Kali und Indigo. — Weder kohlensaures Kali noch Kalkhy-

drat erzeugen Oxalsäure; Natronhydrat wirkt wie Kalihydrat. Geht bei diesen Versuchen die Hitze zu hoch, so wird das oxalsaure Salz leicht in kohlensaures umgewandelt. Welche Substanzen bei dieser Zersetzung noch außer dem Wasserstoffgas gebildet werden, hat Gay-Lussac nicht weiter untersucht, als durch den Geruch erkennbar war, dass z. B. von stickstoffhaltigen Materien Ammoniakgas entwickelt, und beim Sättigen des Alkali's Blausäure frei wird; allein er hat sich vorgenommen, seine Untersuchungen auch auf diesen wichtigen Theil des Versnches zu erstrecken. Zuletzt gibt er eine noch unversuchte Methode zur Hervorbringung von oxalsaurem Kali an, die darin besteht, dass man ein Atomgewicht weinsaures Kali und ein Atomgewicht, oder etwas weniger, Kalihydrat in wenigem Wasser auflösen, und diese Flüssigkeit in gleichförmigem Strom vermittelst Drucks darch eine dicke Röhre von Schmiede- oder Guseisen, oder auch Kanonenmetall von +200° bis 2250 Temperatur, hindurch leiten soll. Gay-Lussac glaubt, dass sich dabei kein Gas entwikkeln und keine Gefahr vor Zersprengung zu befürchten sein werde, da der Druck nicht über 25 Atmosphären steigen könne.

Desfosses *) hat folgende ökonomische Be- Weinsaure. reitungsmethode der Weinsäure angegeben. Nachdem man auf gewöhnliche Art Weinstein durch kohlensauren Kalk zersetzt hat, filtrirt man das neutrale weinsaure Salz ab; der, durch die Zersetzung des weinsauren Kalks erhaltene Gyps wird mit dem weinsauren Kali vermischt und damit gekocht, und liefert eine neue Portion weinsauren

^{*)} Journal de Pharm. XV. 613.

Kalk nebst schweselsaurem Kali; ersterer wird ausgewaschen und durch eine neue Portion Schweselsäure zersetzt.

Chinasaure.

Henry d. j. und Plisson *) haben einen Auszug aus einer größeren Arbeit über die Chinasäure mitgetheilt. Sie bereiten diese Säure aus chinasaurem Kalk vermittelst Schwefelsäure oder Oxalsäure. Aus ihren Angaben geht nicht hervor, ob sie die Einmengung von Kalisalz, welches stets in der Chinarinde enthalten ist, vermieden haben. Ihre Chinasäure krystallisirt in durchsichtigen, farblosen Krystallen und ist im Aeusseren der Weinsäure ähnlich. Ihr spec, Gewicht ist 1,637. Bei +9° bedarf sie ihr 2½ faches Gewicht Wasser zur Auflösung. Sie ist in Alkohol löslich und kann, wie die Weinsäure, in eine nicht flücktige Aetherart verwandelt werden. In einem Glaskolben mit einer geringen Menge Salpetersäure behandelt, sublimirt sich eine Säure, die mit der brenzlichen Chinasäure einige Analogie hat. Von mehr Salpetersäure wird Oxalsäure gebildet. Von Schwefelsäure' wird sie anfangs grün und verkobt sich alsdann.

Nach einer, ihnen eigenen, wie sie glauben, verbesserten Methode analysirt, fanden sie die Zusammensetzung dieser Säure:

	gefunden	Atome	berechnet
Koblenstoff	34,115	. 2	31,994
Wasserstoff.	5,560	4	5,223
Sauerstoff	60,325	3	62.783.

Diese Atomzahlen sind von ihnen bestimmt, so wie auch, dass das Atomgewicht der Säure

^{*)} Annal. d. Ch. et Ph. XLI. 325.

477,834 ist. Ihre Sättigungscapacität haben sie zu 4,299 gefunden, was 14 von ihrem Sauerstoffgehalt wäre. Allein zwischen der Sättigungscapacität und dem Atomgewicht ist offenbar eine Contradictio in adjecto, und da es wohl zu vermuthen steht, dass die Sättigungscapacität in ihren Versuchen etwas approximirt ist, so kann es das analytische Resultat von der Säure nicht sein, um so weniger, da es im Kohlen- und Sauerstoffgehalt mit mehr als 2 Procent von der Formel abweicht, was bei Versuchen dieser Art außerordentlich ist *).

Chinasaures Natron krystallisirt in sechsseitigen Prismen, die bei 100° weder verwittern noch sich sonst verändern. Das Barytsalz krystallisirt in Octaëdern, die in der Luft unklar werden. Das Kalksalz erhält man was dem mit Schwefelsäure gemachten Decoct, wenn man es mit Kalkhydrat, oder auch mit Bleioxydhydrat sättigt, filtrirt und sur Syrup-Consistenz abdampft. Nach einiger Zeit schießt daraus das Salz in großen rhomboïdalen Blättern an. Das Bleisalz krystallisirt in langen Nadelh. Das Silbersalz ist in VVasser leichtlöslich, unlöslich in Alkohol, und wird vom Licht leicht geschwärzt. Das Chininsalz ist in VVasser leichtleicht, in Alkohol schwerlöslich, und krystallisirt in

[&]quot;) Ich halte es für ganz überflüssig, die räthselhafte Beschreibung ihrer verhesserten blethode zur Analyse organischer Körper anzuführen (Journ. de Pharm. XV. 280). Sie geben darin unter Andern an, dass ihre Bestimmungsweise der VVasserstoffmenge darin bestehe, dass sie ihn vermittelst Kalium entbiaden; als wenn es ausgemacht wäre, dass der Körper, mit dem das Kali oder Kalium in Verbindung tritt, nicht VVasserstoff enthalte, oder dass nicht der VVasserstoff dabei mit Kohlenstoff Verbindungen eingehen könne, auf die das Kalium nicht wirkt.

halbklaren Krystallrinden. Das Cinchoninsalz ist löslicher als das vorige; krystallisirt schwierig za einer Masse von seidenglänzenden Nadeln. 100 Th. Säure werden von 194,2 Th. Chinin und von 165,4 Th. Cinchonin gesättigt. Das Morphinsals ist gummiartig.

Aspartin-

: Im Jahresbericht 1829, pag. 249., führte ich Plisson's Versuche mit Asparagin an, nach denen es im Kochen mit Bleioxydhydrat in eine eigene Säure verwandelt wird, die er Acide aspartique nannte, und die wir also Aspartinsäure neanen würden. Diese Säure ist nun von ihm näher untersucht worden *). Dabei hat er indessen nicht angegeben, wie sie in völliger Reinheit erhalten wird, da die später gegebene Beschreibung ihrer Eigenschaften nicht mit den früheren Angaben übereinstimmt. Die späteren Angaben sind: Wenn diese Säure in Wasser krystallisirt ist, so bildet sie ein glänzendes Pulver, welches unter dem Microscop aus durchsichtigen, 4 seitigen Prismen mit 2 flächiger Zuspitzung bestehend erscheint. Sie ist geruchlos, hat einen vorübergehenden säuerlichen Geschmack, der einen Fleischbrühgeschmack hinterlässt; sie röthet Lackmuspapier. 1 Th. Aspartinsäure braucht, bei +8°,5, 128. Th. Wassets zur Auflösung. Von kochendem Wasser wird sie in größerer Menge aufgelöst und krystallisirt daraus beim Erkalten. In wasserfreiem Alkohol ist sie unlöslich. Ihr specifisches Gewicht ist 1,873 bei +8°,5. In der Glübhitze wird sie zersetzt, und gibt Ammoniak und Blausäure, enthält also Stickstoff. Von Salpetersäure wird sie nicht zer-Ihre Salze haben als wesentlichen Cha-

^{*)} Annal. d. Ch. et Ph. XLL 309.

racter, dass sie, wenn sie löslich sind, wie Fleisch-.brithe (Jus de viande) schmecken. 100 Th. Aspartinsäure sättigen eine Quantität Basis, deren Sauerstoff 5,806 ist. Sie bildet basische Salze, in denen sich die Base verdoppelt, mit Kalkerde und Talkerde. Das Kalisalz ist zerfliesslich. Natronand Baryt-Salz krystallisiren. Kalk- und Talkerde-Salz bilden gummiartige Massen. Das Zinksalz krystallisirt. Eisen-, Nickel- und Kupfer-Salz sind löslich. Bleioxyd, Quecksilberoxydul- und Silberoxyd-Salz werden niedergeschlagen. nin- und Cinchonin-Salz krystalliren; das Morphinsals wird theils gummiartig, theils glänzend krystallinisch.

Bennerscheidt *) gibt an, dass der ausge-Eigene Säure presste Sast von Aconitum Stoerkianum, nach dem im Aconitum. Einkochen bis zur Honig-Consistenz, octaëdrische Krystalle von einem Kalksalz absetzt, welche in Wasser schwerlöslich sind, und aus denen Schwefelsäure eine krystallisirende Säure abscheide, die er für eine dieser Aconitspecies eigenthümliche hält.

Kuhlmann **) bat angegeben, dass Blau- Blausaure. säure, mit concentrirter Salzsäure vermischt, nach 12 Stunden eine große Menge Salmiakkrystalle absetze, ohne braun oder schwarz zu werden, und ohne alle Gasentwickelung; was aber hierbei aus -dem Kohlenstoff des Cyans werde, hat er nicht untersucht. Eben so fand er, dass die mit Schwefelsäure vermischte Blausäure nicht sohwarz wurde; bei der Destillation des Gemenges ging zuerst ein wenig Blausäure und darauf ein brennbares Gas

^{*)} Brandes Archiv. XXXI. 195.

[&]quot;) Annal. d. Ch. et Ph. XL. 441.

über; die Flüssigkeit enthielt alsdann schwefelsanres Ammoniak.

Orfila'*) hat mehrere Methoden zur quantitativen Bestimmung freier Blausäure in Flüssigkeiten angegeben. Er fand, was auch schon vor ihm bekannt war, dass sich salpetersaures Silber vor allen anderen Reagentien am besten zur Ausfällung der geringsten Menge Blausäure eignet, wenn nicht die Flüssigkeit andere, damit fällbare Substanzen enthält, und dass schon der Geruch zur Entdeckung, selbst sehr kleiner Quantitäten, hinreichte. Eisenoxydsalze, wiewohl am entscheidendsten, sind doch nicht so empfindlich. Ist freie Blausäure in einer gefärbten, unklaren oder sonst gemengten Flüssigkeit enthalten, so taucht er einen, vorber in Pottaschenlange getränkten Streisen von geleimten Papier einige Augenblicke in die Flüssigkeit, trocknet ihn darauf, und betropft ihn alsdann mit einem aufgelüsten Eisenoxydsalz; nach einiger Zeit werden die betropsten Stellen blaugrün. - Auch kann man in einem gut verschlossenen Apparat einen Antheil von der Flässigkeit abdestilliren, wobei dann die Blausäure mit dem Wasser übergeht. Aus Syrup, nachdem man ihn mit Wasser verdünnt hat, kann man die Blatsäure direct mit salpetersaurem Silber fällen **). Besinden sich mehrere, durch salpetersaures Silber

^{*)} Journal de Ch. medic. V. 393.

[&]quot;) Orfila berichtet, dass der französische Godex medicameinen Syrup hat, der to Blausäure enthält, und tadelt es, dass man ein Arzneimittel zu Syrup macht, welcher in der geringsten Dosis, in der man gewöhnlich einen Syrup gibt (einem Theelössel voll), ein tödtliches Gist ist; als Beleg dazu sührt er sieben Personen an, die auf diese Weise vergistet worden sind.

fällbare Salze in einer Auflösung, so fällt man sie dennoch damit. Der Niederschlag wird zuerst mit verdünnter Salpetersäure behandelt, um kohlensaures und phosphorsaures Silber aufzulösen, und darauf mit concentrirter Salpetersäure, welche das Cyansilber zersetzt und das Silber daraus aufnimmt, worauf dann der Blausäuregehalt berechnet wird. Dieser Versuch erfordert jedoch in der Beurtheilung die äusserste Vorsicht, da Verbindungen orgapischer Stoffe mit Silberoxyd denkbar sind, die in verdünnter Salpetersäure wenig löslich wären. Auf keinen Fall kann man dieses Verhalten als beweisend ansehen, so lange nicht eine characteristische Reaction auf Blausäure vorangegangen ist. Hinsichtlich der Behandlung solcher, bei denen man von Blausäure gefährliche Folgen zu befürchten hat, zieht Orfila allem Uebrigen das schwache Einathmen von Chlor vor, wie es zuerst von Siméon *) mit Erfolg versucht worden ist. Man vermischt hierzu 1 Th. Chlorwasser mit 3 Th. Wasser, und lässt aus einer Flasche den Geruch davon einathmen; in Ermangelung von Chlor vermischt man 1 Th. liquides Ammoniak mit 12 Th. VV asser und lässt eben so den Geruch davon ein-Das erstere Mittel ist jedoch das wirksamste. Es einzugeben und verschlucken zu lassen, ist ganz zwecklos und kann schädlich werden. Den Kranken lässt man von Zeit zu Zeit mit Kinathmen absetzen und ruben. Das Aufgielsen von kaltem Wasser auf den Nacken ist dabei ein gutes Hülfsmittel.

Nachdem das Polizeiamt der Stadt Paris beschlossen hatte, durch Ausstreuung von kleinen

Pflantenbusen. Strychnin.

^{*)} Annal. d. Ch. et Ph. XL. 334.

Kuchen, die Krähenaugen enthalten, die herumlaufenden, herrenlosen Hunde tödten zu lassen, und diess zuweilen Hunde traf, die von ihren Eigenthümern ungern vermisst wurden, bemühte man sich um Aussindung eines Gegengistes. Guibourt *) zeigte dann, dass gepulverte Galläpsel, und im Allgemeinen Gerbstoff, ein sehr anwendbares Gegengift gegen Strychnin sei, und dass dadurch mehrere Hunde gerettet worden seien, bei denen sich schon in Folge der Wirkung des Strychnins die Convulsionen gezeigt hätten. Zu ähnlichem Endzweck schlag Donné Jodinctar oder Bromtinctar vor **). Von 4 Versuchen glückten 3. Allein nach diesem letzteren Vorschlag kann es leicht geschehen, daß man für das eine Gift ein anderes gibt.

Doppelsalze salzen.

Caillot***) hat durch Vereinigung der Haloïdvegetab. Salz-basen mit salze von vegetabilischen Salzbasen mit dem Chlorid Quecksilber- Bromid, Jodid und Cyanid von Quecksilber Doppelsalze hervorgebracht. Diese, hauptsächlich mit dem Cinchonin-, Chinin-, Morphin- und Narcotin-Salz gebildeten Salze sind alle schwerlöslich und werden bei Vermischung der Salze in Gestalt weißer, käscartiger Flocken niedergeschisgen. Sowohl Wasser als Alkohol löst ein wenig davon auf; sie schmecken am bemerklichsten nach dem Quecksilbersalz, und durch gelindes Erhitzen kann man sie wasserfrei machen und schmelzen, ohne Zersetzung. Das Doppelsalz von salzsauren Cinchonin mit Quecksilberchlorid entbielt 39,57 Th. Quecksilberchlorid. Die übrigen 60,43, als wasserfreies

^{*)} Journal de Pharm. XV. 360. u. 483.

^{**)} Journ. de Ch. med. V. 494.

^{***)} Annal. d. Ch. et Ph. XLII. 263.

freies Cinchoninsalz angenommen, enthalten ungefähr ‡ so viel Chlor, als das vorhergehende. Das
entsprechende Jodsalz enthielt 42,67 Jodid. Diess
entspricht weniger nahe einer gleichen Quantität
Jod in beiden Salzen. Ein Salz aus Quecksilberchlorid und jodwasserstoffsaurem Cinchonin enthielt
34,91 Chlorid, was keinem annehmbaren Atomverbältnis entspricht. Das Quecksilbercyanid gibt mit
dem chlor- und jodwasserstoffsauren Salze dieser
Basen Doppelsalze. Das vom Cyanid mit jodwasserstoffsaurem Cinchonin enthielt 33,94 Cyanid.
Auch diess stimmt mit keinem Atomverhältnisse,
wenn man die Salze als wasserfrei annimmt.

Pelletier *) hat das Curaragist untersucht und die im Jahresb. 1830, pag. 219., angestührten Untersuchungen von Boussingault bestätigt.

Hermbstädt gab vor einigen Jahren an (Jahresb. 1823, pag. 113.), dass der Taback bei der Destillation eine eigenthümliche flüchtige Substanz liefere, die sich dabei mit dem Wasser ver-Auchtige, aus dem Destillat durch essigsaures Blei gefällt, und aus dieser Verbindung wieder in concentrirterer Form und in blättrigen Krystallen angeschossen erhalten werden könne. Diese Substanz hat, nach Hermbstädt's Versuchen, den eigenen Geruch des Tabackrauchs, und bringt die narcotischen Wirkungen des Tabacks hervor. Er mannte sie Nicotianin. Posselt und Reimann **) haben nun über diesen Gegenstand Untersuchungen angestellt. Nach ihnen geben die Tabacksblätter bei der Destillation mit Wasser ein milchiges Destillat, aus welchem allmählig weisse FlokCurere.

^{*)} Annal. d. Ch. et Ph. XL. 213.

[&]quot;) Geiger's Magazin. XXIV. 138.

ken aufschwimmen und sich zu kleinen weißen 6 Pfd. trockene Tabacks-Blättchen ansammeln. blätter wurden mit 12 Pfd. Wasser übergossen, davon 6 Pfd. abdestillirt, alsdann 6 Pfd. frisches Wasser zugesetzt und wieder abdestillirt, und dieß 5 mal wiederholt; bierdurch erhielten sie 11 Gran von jener Substanz, die, nach ihnen, ein festes flüchtiges Oel, ein Stearopten, war, welches wie Tabacksrauch roch, durchaus nicht scharf war, in offenen Gefässen allmählig verdunstete, in Wasser unlöslich, in Alkohol und Aether löslich war, und von Säuren nicht, wohl aber von kaustischen Kali aufgelöst wurde. In einer Gabe von 2 Gran eingenommen, brachte es keine narcotische Wiskung hervor. Das destillirte Wasser, woraus dieses Stearopten erhalten war, wurde von Bleiessig stark gefällt; bei Zersetzung des abbltrirten Niederschlags ergab es sich, dass es nur kohlensaures Blei war; die abfiltrirte Lösung hatte ihren eigenen scharfen Geschmack behalten. Bei Untersuchung dieser Flüssigkeit auf Ammoniak fanden sie, dass sie, ausser ein wenig Ammoniak, eine andere flüchtige, scharf riechende und schmekkende Salsbasis enthielt, welche sich an der Stelle des Bleioxyds mit der Essigsäure verbunden hatte. Sie nannten dieselbe Nicotin.

Zur Gewinnung dieser Salzbasis verführen sie folgendermaßen: 12 Pfd. trockene Tabacksblätter, wurden mit Wasser ausgekocht, welches ein wenig Schwefelsäure enthielt. Die Lüsung wurde bei gelinder Wärme abgedampft und der Rückstand mit Alkohol von 90 Procent behandelt, welcher das schwefelsaure Salz der neuen Base auflöste; nach Vermischung mit ein wenig Wasser und Abdestilliren des Alkohols, wurde dasselbe durch Destilliren des Alkohols, wurde dasselbe durch Destilliren

lation mit Kalkhydrat zersetzt. Die übergegangene Flüssigkeit, welche nun die neue Basis enthielt, warde mit Aether geschüttelt, welcher jene auszog, worauf das Wasser in die Retorte zurückgegossen und umdestillirt wurde; aus dem Destillat wurde Basis abermals mit Aether ausgezogen, dasselbe dann wieder zurückgegossen und umdestillirt, und diess so oft wiederholt, bis der Rückstand in der Retorte allen scharfen Geschmack verloren hatte und nur noch rein herbe schmeckte. Der Aether lässt stets noch etwas Nicotin im Wasser zurück; allein dieses lässt sich durch Sättigung mit einer Säure und Abdampsen als Salz noch gewinnen. Die Aetherlösung enthält Nicotin, Ammoniak und Wasser. Zur Wegschassung des letzteren wird die Lösung mit gepulvertem Chlorcalcium geschüttelt, davon abgegossen und im Wasserbad abdestillirt, wobei zuerst der Aether und darauf das Ammoniak verslüchtigt wird, und in der Retorte wasserfreies, aber rothbraun gefärbtes Nicotin zurückbleibt. In einem Wasserbad aus Chlorcalciumlösung kann es alsdann destillirt und farblos erhalten werden, wiewohl es dabei etwas zersetzt wird.

In diesem Zustand ist es wasserklar, von scharfem, unangenehmem, stechendem Geruch, ähnlich
dem des Tabacks und sich mit der Temperatur
noch vermehrend. Der Geschmack ist brennend
scharf und anhaltend. Es erstarrt nicht bei -6°;
in VVasser sinkt es unter, es reagirt alkalisch, selbst
auf Curcumä und Rhabarber, und macht auf Papier Fettslecken. In einer Retorte fängt es bei
+140° abzudunsten an, und geht bei dieser Temperatur farblos tiber; bei +246° geräth es in's
Kochèn, verharzt sich aber dabei theilweise und

lässt in der Retorte eine harzige, nicht mehr scharse Masse zurück: das dabei Ueberdestillirte ist etwas gefächt. In offner Luft verdunstet es theils, theils verharzt es sich, letzteres jedoch weniger. In offner Lust erhitzt, stöst es scharse Dämpse aus, die auf seuchtem Reactionspapier alkalisch reagiren. Es brennt nur mit Hülfe eines Dochts, und dann mit russender, leuchtender Flamme. - In Wasser ist es in allen Verhältnissen löslich. Die Lösung lässt sich nicht beträchtlich concentriren, da beide susammen abdunsten. Wasser, welches nur 1 Th. Nicotin auf 10000 Theilen enthält, schmeckt noch scharf. In Alkohol, Aether und fetten Oelen ist es leicht löslich, weniger leicht in Terpenthinöl. Die Aetherlösung lässt, wenn sie mit ein wenig einer concentrirten Saure versetzt wird, Nicotinsalz fallen und behält nur die überschüssige Säure aufgelöst. Von concentrirter Salpetersäure und Schwefelsäure wird dasselbe zerstört. Mit den verdünnten vereinigt es sich zu Salzen, die, gleich den Salzen aller organischen Basen, nur sehr wenig Säure enthalten. Die Salze des Nicotins sind noch wenig untersucht. 'Sie schmecken äuserst scharf und brennend, sind aber geruchlos. Das schwefelsaure Salz krystallisirt nicht, sondern bildet eine syrupartige, in Alkohol lösliche Masse. Ebenso essigsaures Nicotin; es ist in Aether löslich, woraus es von Wasser ausgezogen wird. Oxalsaures und weinsaures Nicotin krystallisiren und sind leicht löslich. Mit Platinchlorid und mit Quecksilberchlorid bildet es in Wasser schwerlösliche Doppelsalze, die bei Vermischung mit essigsaurem Nicotin niedergeschlagen werden, ersteres mit gelber, letzteres mit weiser Farbe.

Das Nicotin besitzt die narcotischen Wirkun-

gen des Tabacks; ein Kaninchen starb von † Tropfen, Hunde von † bis 2 Tropfen. Es ist in allen
Species von Nicotiana enthalten, und kann sowohl
aus der frischen Pflanze, als den trockenen Blättern dargestellt werden. Von Nicotiana Tabacum
erhielten sie nicht völlig Tovo vom Gewicht der
frischen Pflanze, was etwas weniger als † Procent
vom Gewicht der trocknen ansmacht. N. rustica
und glutinosa scheinen mehr davon zu enthalten.

Man findet, dass Reimann's und Posselt's Versuche die, von einander abweichenden Angaben Hermbstädt's und Vauquelin's (M. Lehrhuch der Chemie III., pag. 507.) ausgleichen, indem hiernach ersterer das Stearopten des Tabacks erhielt und ihm die Salzbase entging, letzterer dagegen die Salzbase erhielt, ohne aber ihre basischen Eigenschaften zu beobachten, und das Stearopten übersah.

Buchner*) hat bei VViederholung eines Theiles der vorhergehenden Versuche die von Posselt und Reimann angegehenen Eigenschaften
des Nicotins bestätigt gefunden. Er gibt übrigens
noch an, dass die wässrige Lösung des Nicotins
bei mässiger Wärme abgedunstet werden könne,
und alsdann eine nicht krystallisirbare, honigdicke,
wenig gelbgefärbte Masse hinterlasse, welche man
Tage und Wochen lang einer gewöhnlich warmen
Lust aussetzen könne, ohne dass es sich verslüchtige oder seine alkalische Reaction verliere. Er
fand das Nicotin auch in dem Tabackssaamen,
welcher zu den emulsiven gehört, und er nimmt
an, dass das Nicotin im Taback in Verbindung
theils mit Essigsäure, theils mit einem krystallisi-

^{*)} Buchner's Repertorium. XXXII. 379.

renden, stichtigen Stoff von saurer Natur, mit dem es stüchtiger sein soll, als für sich im isolirten Zustand, enthalten sei.

In Betreff der Zubereitungen, welche mit dem Tahack vorgenommen werden, glaubt Buchner, dass sie hauptsächlich die Hervorbringung einer Art Gährungsprozess bezwecken, wobei das Eiweiss des Tahacks zersetzt werde und Ammoniak bilde, welches nicht allein die in den frischen Tahacksblättern enthaltene freie Säure sättige, sondern auch Nicotin frei mache, und außerdem als freies Ammoniak vorhanden sei. Bei dieser Gährung bilde sich zugleich viel Essigsäure, so dass durch die Präparation im Tahack essigsaures Ammoniak entstehe.

Esenbeckin.

Buchner*) hat in einer von Martius ans Brasilien mitgebrachten Rinde von einer neuen Baumart, der Esenbeckia febrisuga, eine neue vegetabilische Salzbase ausgesunden, die er Esenbeckin genannt hat. Man erhält sie, indem man die Rinde mit Wasser auszieht, welches ein wenig Schweselsäure enthält, und dieses Decoct darauf mit reiner Talkerde niederschlägt; aus dieser zieht alsdann Alkohol das Esenbeckin aus und hinterlässt es als eine, mit den Farben der Pfauensedern schillernde Masse. Es schmeckt bitter, chinaartig ist etwas in Wasser löslich, mehr in Säuren, und wird daraus sowohl von Galläpselinsusion als von oxalsaurem Kali gefällt. Bei der Destillation gibt es viel Ammoniak.

Hyssopin.

Herberger **) glaubt in dem Ysop eine neue Salzbasis gefunden zu haben, die aber nicht

^{*)} A. a. O. XXXII. 379.

[&]quot;) A. a. U. XXXIII. 386.

in allem Ysop enthalten sein soll. Man löst das Wasserextract von Ysop in Wasser auf, welches man mit Schwefelsäure gelinde angesäuert hat, dampst ab, siltrirt und lässt die Flüssigkeit auf einer flachen Schaale stehen; nach einer oder mehreren Wochen schießen darin kleine Krystalle an, die schweselsaures Hyssopin sind. Es ist in Wasser schwerlöslich, leichter löslich in Alkohol und Aether, und lässt sich durch Blutlaugenkohle farblos erhalten. Man löst dieses Salz in kochendem Wasser auf, versetzt es mit kaustischem Ammoniak und dampft die Flüssigkeit ab, wodurch man' zuletzt das Hyssopin in blättrigen Krystallen erhält. Dasselbe reagirt nicht alkalisch. Aus concentrirten Salzauslösungen wird es durch kaustisches Ammoniak gefällt. - Die Selbstständigkeit dieser Sabstanz scheint noch weiterer Beweise zu bedürfen.

Riphini gibt an *), dass er in Eupatorium Eupatorin. cannabinum eine neue Substanz gefunden habe, die er für eine Salzbasis halte; man erhalte sie, wenn man das, mit Schwefelsäure sauer gemachte Decoct der Pflanze mit Kalkhydrat fälle, darauf den Kalküberschuss in der Lust kohlensauer werden lasse und mit Alkohol ausziehe; nach Verdunstung des letzteren bleibe es als ein weißes, in Wasser unlösliches, in Alkohol und Acther lösliches Pulver zurück, welches sich beim Erhitzen aufblähet und verkohlt, und mit Schweselsäure ein in seidenartigen Nadeln anschießendes Salz gibt. Dieses Salz, welches ganz wie Gyps aussieht, scheint auf eine Verbindung von Kalkerde mit einer Pslanzenbase zu deuten, die Riphini

^{*)} Geiger's Magazin, Jan. 1829. pag. 98.

für eine eigenthümliche Substanz nahm und Enpatorin nannte. Geiger bemerkt, dass diess die erste vegetabilische Salzbase aus einem Syngenesist wäre, und hält die Angabe für zweiselhaft, welche Ansicht ich vollkommen mit ihm theile.

Quercin.

Scattergood *) will in Quercus falcata eine neue vegetabilische Salzbase gefunden haben. Da diese Salzbasis im Feuer nicht völlig zerstörbar ist, sondern nach dem Glühen ein hellgraues Palver hinterläßt, so hat man einige Ursache, hier einen Irrthum zu vermuthen. VV ahrscheinlich ist es weiter nichts als Gyps, entstanden aus den Kalksalzen der Pflanze mit der zur Ausziehung angewandten Schweselsäure.

Indifferente Pflanzenstoffe. Stärke.

Im Jahresbericht 1828, pag. 224., erwähnte ich Raspail's und Caventou's streitige Angaben über die Natur der Stärke. Ersterer glaubte zu finden **), dass die Stärkekügelchen aus Kartossela als organisirte kleine Säcke zu betrachten seien, die eine in Wasser lösliche, mit Gummi übereinkommende Materie eingeschlossen enthielten, und dass die Eigenschaft, durch Jod gebläut zu werden, einer flüchtigen Substanz zukomme. Wenn Stärke durch Kochen aufgelöst werde, so zersprängen die kleinen Säcke und es werde die auflösliche Sphstanz aufgenommen. Das die Säcke bildende Häutchen schwelle dabei in der Masse auf und sei die Ursache ihrer Eigenschaft, einen bindenden Kleister zu bilden. Diese Ideen sind von Neuem wieder aufgenommen und durch Versuche von Guibourt vertheidigt worden, der indessen erklärt, dass sich Raspail in zwei wesentlichen

^{*)} Journ. de Pharm. XV. 550.

^{**)} Annal. de Ch. et Ph. XL, 183.

Punkten geiert babe, dass nämlich der in der umgebenden Hülle eingeschlossene Theil Gummi, und die durch Jod blau gefärbt werdende Substanz flüchtig sei; denn er fand, dass die Auflüsung dieses sogenannten Gommi's beim Verdunsten- zur Trockne eine Masse binterlässt, worans kaltes Wasser nur sehr wenig auszieht, und dass Stärke volle 6 Stunden lang mit Wasser gekocht werden kann, ohne ihre Eigenschaft, durch Jod gebläut zu werden, zu verlieren. Von Raspail's Angabe bleibt also nur der Umstand übrig, dass jedes Stärkekügelchen von einer in Wasser weniger löslichen Hülle oder Schaale umgeben sei, die, bei Auflösung der innern Theile durch Kochen, ungelöst bleibt, aber ebenfalls durch längeres Kochen aufgelöst werden kann, und dann alle Eigenschaften des übrigen Aufgelösten hat, so wie auch dieser Schaale die Eigenschast zukommt, von Jod blau zu werden. - Guibourt fand, dass wenn Stärke auf einer Steinplatte mit einem Laufer gerieben und dadorch feiner vertheilt wird, sie an Weisse verliert and die Eigenschaft bekommt, mit kaltem Wasser einen durchscheinenden Kleister zu bilden, gerade so wie es ungeriebene Stärke mit warmem Wasser thut. - Ich habe diesen Versuch wiederholt und ihn ganz so gefunden; wird aber die feingeriebene Stärke, die zu diesem Endzweck ein langes Reiben erfordert, in kleinen Antheilen in ihr 100 faches Gewicht Wassers fallen gelassen, so bleiben die Pulvertheilchen durchsichtig und sinken zu Boden, bilden aber nichts kleisterartiges. Wasser löst dabei 4 vom Gewicht der Stärke auf, und lässt nach dem Verdunsten eine in kaltem Wasser nicht mehr lösliche Masse zurück, als die, welche durch Einkochung des Stärke-Decocts

, erhalten wird. Nimmt man mehr kaltes Wasser, so löst sich von der Stärke mehr auf, und sie lässt sich damit so weit auswaschen, dass nur die Hüllen übrig bleiben. Diese Versuche zeigen, dass die Unlöslichkeit der Stärkektigelchen in kaltem Wasser nur von einem sie auswendig umgebenden Häutchen von sogenannter stärkeartiger Faser abhängig ist, und dass die darin eingeschlossene Materie alle die Eigenschasten besitzt, welche einer, nach der Auflösung in Wasser eingetrockneten Stärkemasse zukommen. Guibourt hat ferner mehrere andere Stärkesorten untersucht, z. B. Waizenstärke, Sago, Arrowroot, Tapiok oder Manjok, und de Saussure's Amidin, die alle in ihren Eigenschaften mit einander übereinkommen, mit dem Unterschied, dass das Amidin der lösliche innere Theil der Stärkektigelchen sei. Arrowroot (Stärke von Marantha arundinacea oder indica) wird zuweilen mit Manjok verfälscht; diess lässt sich durch die Betrachtung unter dem zusammengesetzten Microscop entdecken; die Körner von Manjok sind sphärisch und gleich groß; bei Arrowroot dagegen sind manche rund und andere wieder eckig und ungleich groß. Sie gleichen den von Kartoffeln, sind aber kleiner.

Planche*) hat, als Unterscheidungsmittel für Manjok und Arrowroot, angegeben, dass ein Maass, welches von 8 Gewichtstheilen des letzteren gestillt wird, schon von 7 des ersteren voll wird.

Hordein.

Guibourt **) hat die neuen Ansichten von der Natur der Stärke auf Prout's Hordein ange-

^{*)} Journ. de Ch. medic. V. 149.

^{**)} A. a. O. V. 158.

wandt, von dem er zeigt, dass es nur ein Gemenge von Gerstekleie, d. h. Pulver vom Pericarpium, mit in kochendem Wasser unlöslichen Tegumenten der Stärke sei. Wenn Prout fand, dass sich die Menge des Hordeins in der Gerste während des Keimens vermindert, so erklärt Guibourt, dass sich diess so verhalten müsse, da die unlöslichen, stärkeartigen Tegumente der Stärkekügelchen beim Keimen in lösliches Stärkegummi und in Zucker verwandelt werden.

Robiquet *) hat einige, zwar noch nicht Neue Pflanvollendete, aber sehr interessante Untersuchungen der Orseille. über die Orseille, Lichen dealbatus Ach. oder Variolaria dealbata Decand., bekannt gemacht. Er hat darin nicht weniger als 3 neue Substanzen gefunden.

a) Die erste, bis jetzt noch unbenannte, erhält man durch Auskochen der gut getrockneten Flechte mit Alkohol, aus dem sich die neue Substanz beim Erkalten in weißen, aus krystallinischen Theilchen bestehenden Flocken absetzt. Bei nachherigem Abdestilliren des übrigen Alkohols bis zur Hälfte setzt sich beim Erkalten noch mehr ab. Durch wiederholtes Auslösen und Umkrystallisiren erhält man sie schneeweiss, geschmacklos, in der Luft unveränderlich, in Wasser unlöslich, völlig neutral. In Aether ist sie schwerlüslich. Von Alkali wird sie aufgelöst, die Lösung wird schwachgrün. Von Schwefelsäure wird sie braun, aber nicht ganz geschwärzt. In der Hitze verkohlt sie, ohne zu schmelzen, ein Theil aber sublimirt sich in glänzenden Blättchen, die sich bald in einem später kommenden Brandöl auflösen, welches wie destillirtes Fett riecht.

^{*)} Annal. d. Ch. et de Ph. LXII. 236.

b) Orcinzucker wird erhalten, wenn der Alkohol bis zum Extract eingekocht und dieses in einer Reibschaale mit Wasser gerieben wird, welches man so oft erneuert, als es noch etwas auflöst. Diese Auflösung wird zur Syrup-Consistens abgedampst und einige Tage lang an einem kühlen Ort steben gelassen; der Orcinzucker setzt sich alsdann in langen, braunen, spröden Krystallnadeln ab, die man durch Auspressen zwischen Löschpapier vom Syrup befreit, darauf wieder in Wasser löst, die Lösung mit Blutlaugenkohle kocht und zur erneuerten Krystallisation abdampft; man erhält dann hellgelbe, undurchsichtige Krystalle von zuckersülsem, aber zugleich etwas widrigem Ge-Noch reiner erbält man diesen Zucker, wenn man ihn in Wasser auflöst, mit basischem essigsauren Bleioxyd niederschlägt, oder, bis zur völligen Ausfällung mit Bleioxyd und Wasser, zusammenreibt, die Bleiverbindung durch Schwefelwasserstoffgas zersetzt und die entstandene Zuckerlösung wieder zur Krystallisation verdunstet. Man erhält ihn alsdann in farblosen, platten, 4 seitigen Prismen mit 2 flächiger Zuspitzung. Dieser Zukker hat folgende characteristische Eigenschaften: Er schmilzt leicht zu einem durchsichtigen Liquidum, welches bei stärkerer Hitze in's Kochen geräth und als eine dicke Flüssigkeit überdestillirt, die nachher wieder zu krystallinischem unveränderten Zucker erstarrt. Aus seiner Lösung in Wasser wird dieser Zucker vollständig durch Bleiessig gefällt. Von Salpetersäure wird er zuerst blutroth, alsdann wird diese Farbe zerstört, es entwickelt sich viel Stickgas, und nach dem Abdampfen findet man keine Oxalsäure. Ob er in Weingährung zu versetzen sei, ist nicht untersucht. In

Auflösung mit kaustischem Kali vermischt, absorbirt er Sauerstoff und wird zersetzt, während sich die Flüssigkeit rothbraun färbt. Wird er aber in Pulverform unter eine Glasglocke gestellt, unter welcher sich zugleich ein Gefäss mit kaustischem Ammoniak befindet, so wird der Zucker durch den gemeinschaftlichen Einfluss der Lust und des Ammoniakgases zersetzt, und wird dabei tief dunkelbraun; wird er nach 24 Stunden berausgenommen und dann in der Luft gelassen, so wird er allmählig dunkelviolett, und gibt dann beim Auflösen die schönste, rothviolette Farbe, die man sehen kann, besonders wenn man noch einige Tropfen Alkali zusetzt. Diese Auflösung wird von Essigsäure gefällt und von Schweselwasserstoff entfärbt; allein letzteres wirkt dabei nicht durch Reduction, denn die Farbe erscheint bei Sättigung des Schwefelwasserstoffs durch Alkali wieder. - Robiquet nennt den neugebildeten Farbstoff Orcin. Eigentlich sieht es jedoch aus, als wollte er mit demselben Namen sowohl den Orcinzucker, als den durch seine Zersetzung gebildeten Farbstoff bezeichnen.

c) Variolarin nennt er eine Substanz, die zu den Fettarten zu gehören scheint. Man erhält es, wenn man das mit VVasser ausgezogene Alkoholextract trocknet und mit Aether behandelt. Der Aether wird bis zu å abdestillirt, und das übrige å freiwillig verdunsten gelassen, wobei das Variolarin in weißen Krystallen anschießt, die zuletzt von Chlorophyll bedeckt werden; man nimmt letzteres mit ein wenig kalten Alkohols weg, löst die Krystalle in warmem Alkohol auf und läßt sie noch einmal krystallisiren. Das Variolarin hat folgende Eigenschaften: Es krystallisirt in weißen Nadeln, schmilzt leicht und wird durchsichtig, wird aber

beim Erkalten undurchsichtig und blättrig krystallinisch. In Destillationsgefäsen erhitzt, geräth es bald in's Kochen und gibt, ohne sichtbare Zersetzung, ein stark riechendes flüchtiges Oel und zuletzt ein krystallinisches Sublimat, während kaum mehr als eine Spur von Kohle in der Retorte bleibt. Es ist sowohl in Aether als Alkohol löslich, unlöslich in VVasser.

Pollenin.

Braconnot *) hat den Pollen von Typha latifolia untersucht; nachdem er mit Alkohol oder Aether, und darauf mit Wasser, Zucker, Gumni, Extractivstosse, Fett u. a. daraus ausgezogen batte, blieb ein Pollenin zurück, welches sich auf mehrfache Weise von dem früher beschriehenen von Datteln und von Lycopodium clavatum unterscheidet. Es enthielt weniger Stickstoff als das Pslanzeneiweiß. Es wird von concentrirten Säuren, z. B. Schweselsäure, Salzsäure und (kochender) Essigsäure, gelöst, und aus dieser Auflösung durch Wasser gefällt. Dieser Niederschlag ist dann sowohl in kaustischem Ammoniak als in kaustischem Kali löslich, woraus es wieder durch Säuren gefällt wird; kocht man aber die Lösung in kaustischem Kali, so wird sie nicht mehr von Säuren gefällt, wohl aber von Alkohol und Gerbstoff. Es fault nicht wie das Pollenin von Datteln.

Leinöl.

Bei einigen Versuchen über das Leinöl fand Unverdorben **), dass getrocknetes Leinöl ganz eigenthümliche Charactere habe, ganz verschieden von denen der fetten Oele oder Harze. Er rich Leinöl mit so viel schwefelsaurem Baryt oder kohlensaurem Kalk, dass das Ganze eine pulversörmige

^{*)} Annal. d. Ch. et Ph. XLII. 91.

[&]quot;) Jahrb, d, Ch. u. Ph. 1829. 111. 251.

Masse bildete, wodurch also das. Oel die größte mögliche Oberstäche erhalten hatte, und liess die Masse 4 Wochen lang stehen. Unter dieser Zeit trocknete das Leinöl ein. Aether zog daraus 15 Proc. (vom Gewicht des angewandten Oels) einer farblosen, theerartigen Substanz, die eine veränderte Oelsäure war. Er hatte nämlich die Erfahrung gemacht, dass Oelsäure, die aus Leinölseise erhalten war, in dünner Schicht innerhalb 3 Tage sich in eine terpenthinartige Masse von derselben Beschaffenheit verwandelt. Das eigentliche getrocknete Leinöl bekommt man aus der Masse mit kohlensaurem Kalk auf die Weise, dass man diese in verdünnter Salzsäure auflöst, darauf die terpenthinartige Oelsäure durch Aether auszieht und die Masse wieder mit Salzsäure behandelt, um die letzten Antheile von Kalk auszuziehen. Das erhärtete Leinöl erweicht in Wasser, Alkohol und besonders in Aether, ohne von diesen aufgelöst zu werden, nach deren Verdunstung es wieder erhärtet. Es ist auch in fetten und flüchtigen Oelen anlöslich. Von kaustischer Kalilauge, die 15 Procent Kali enthält, wird es zersetzt und aufgelöst. Die Lösung enthält ölsaures Kali und die Verbindung einer braunen, theerartigen Masse mit Kali. Alkohol von 0,85 und mit Salzsäure vermischt, verwandelt dieselbe in einen braunen Theer. Unverdorben vergleicht ihn mit John's Lackstoff.

Soubeiran *) hat die Oele aus den Saamen Oel aus den verschiedener Euphorbiaceen antersucht, z. B. von Saamen von Jatropha Curcas, J. multifida, Euphorbia lathyris, welche als drastische Abstührungsmittel ausgezeichnet sind, und er glaubt bewiesen zu haben, dass

^{&#}x27;) Journ. de Pharm. XV. 501.

diese Eigenschaft nicht dem Oele, sondern einer damit verbundenen scharfen, harzartigen Materie zukomme.

Aus dem Oel von Jatropha Curcas läst sie sich durch kalten Alkohol ausziehen, welcher vom Oel wenig oder gar nichts auslöst. Aus dem Saamen erhält man, durch eine etwas verwickelte Extractionsmethode, noch mehr davon. Sie bleibt nach Verdunstung des Alkohols in Gestalt einer gelblichen, weichen, geruchlosen Masse zurück, die einen scharsen Geschmack besitzt, der sich erst allmählig und besonders hinten im Schlunde entwickelt. Sie schmilzt unter + 100° und erstartt wieder beim Erkalten. Sie ist in Wasser unlöslich, aber löslich in Alkohol und Aether. Von VVasser wird ihre Lösung in Alkohol getrübt. In Alkali ist sie ebenfalls löslich.

Anch im Ricinusül fand Soubeiran eine abnliche, scharfe, harzartige Substanz, der er die abführende Eigenschast dieses Oels zuschreibt. Man erhält sie, wenn man das Ricinusöl genau mit der dazu nöthigen Menge Kali's in Seife verwandelt, diese in Wasser auflüst, mit Chlorcalcium fallt, den Niederschlag auswäscht, trocknet und mit wasserfreiem Alkohol kocht, welcher, nebst Kalkseife, alles scharse Harz auflüst; beim Erkelten schlägt sich ein Theil der Kalkseise nieder. Man verdunstet die Flüssigkeit zur Trockne, und behandelt die Masse mit Aether, welcher das Harz auflöst und die Seife ungelöst läst. Dieses Harz ist mit dem aus den Saamen von Jatropha Curcas analog, ist im Uebrigen nicht weiter beschrieben, und man findet nicht einmal Versuche, die seine abführenden Eigenschaften beweisen. Soubeiran fügt hinza, dass im Ricinusöl ausserdem eine absührende Sub-

stanz in den eignen fetten Säuren, die sich allmählig in diesem Oel entwickeln, enthalten sei. -Im Ganzen scheint diese Arbeit nur auf sehr losen Gründen zu beruhen.

Macaire Prinsep *) hat den sogenannten Vernix chinensis untersucht, einen natürlichen Balsam, der, wie man glaubt, von Augia Sinensis gewonnen und zum Mahlen gebraucht wird, weil er mit Farben mischbar ist und leicht zu einem glänzenden und festen Ueberzug trocknet. Er besteht aus einem Harz, einem leicht abdunstenden flüchtigen Oel und Benzoësäure.

chinensis.

Winkler **) hat das Verhalten des Jods zu. Flüchtige mehreren flüchtigen Oelen untersucht. Die gegen- Ocle u. Jod. seitige Einwirkung dieser Stoffe ist so heftig, dass sie bei mehreren, gleich wie Terpenthinöl im Chlorgas, zu einer wirklichen Verpuffung wird. Kommen Terpenthinöldämpfe und Jodgas bei gewöhnlicher Temperatur mit einander in Berührung, so condensiren sie einander zu einer rothbraunen, im Sonnenschein blau aussehenden Masse.

Boissenot ***) hat gezeigt, dass bei der Stearopten durch Einwirkung der Lust auf Citronen- u. Berga- aus Citronenmottöl stattfindenden Veränderung in denselben Essigsäure und ein eignes Stearopten gebildet werde, das man erhält, wenn man ein nach mebrjähriger Aufbewahrung in schlecht schließenden Gefässen verändertes Oel mit etwas Wasser kocht, worin sich das Stearopten auflöst; beim Erkalten der kochendheiß abgelassenen Auflösung krystallisirt das Stearopten. Durch Abkühlung der Flüssigkeit

^{•)} Journ. de Pharm. XV. pag. 525.

^{**)} Buchner's Repertorium XXXII. 271. u. XXXIII. 135.

^{•••} Annal. de Ch. et Ph. XLI. 434.

bis 0° und darunter, erhält man noch mehr, nachdem man zuvor die freie Essigsäure durch Alkali neutralisirt hat. Die Krystalle sind farblos, durchsichtig, glänzend und nadelförmig, schmelzen zwischen +43° und 45°, und lassen sich unverändert verslüchtigen und destilliren. Sie sind in kaltem Wasser unlöslich, aber die gesättigte Auflösung in kochendheißem Wasser gestehet beim Erkalten. In Alkohol und Aether lösen sie sich leicht auf, und keine von diesen Lösungen reagirt sauer oder alkalisch. Von Säuren werden sie aufgelöst, nicht von Alkalien. Die Lösung in kalter Salssäure trübt sich beim Erhitzen, und klärt sich wieder beim Erkalten. In frischem Citronenöl sind sie unlöslich. Sauer gewordenes Citronenöl befreit man von Essigsäure und Stearopten am besten dadurch, dass man es in Alkohol löst, und diese Lösung in Wasser tropft, wobei sich das Oel abscheidet, das essigsaure Stearopten in Anflösung bleibt und durch Verdunsten bei +36° bis 40° erhalten werden kann.

Stearopten von Alixia aromatica.

Fr. Nees von Esenbeck *) hat eine Art Stearopten beschrieben, welches auf der inneren Seite der Rinde von Alixia aromatica sitzt. Es riecht und schmeckt aromatisch, ist in kaktem Wasser unlöslich, wird aber von warmem aufgenommen und reagirt weder sauer noch basisch. Es sublimirt sich unter +100° ohne zu schmelzen, und destillirt mit Wasser als Auflösung über, welche dasselbe beim freiwilligen Verdunsten krystallisirt zurückläst. Es ist in Alkohol, Aether, Terpenthinöl, Essigsäure und kaustischem und kohlensaurem Alkali löslich.

^{*)} Brandes Archiv XXVIII. 1.

Belle *) hat in einem schlecht verwahrten Stearoptem Petersilienöl eine krystallinische Substanz gefun- Petersilien öl. den, die sich in diesem Falle von Stearopten unterscheidet, dass sie bei der trocknen Destillation sersetzt wird, und sich bei der Destillation mit Wasser nicht mit verslüchtigt. Sie ist schwerer als Wasser und ist darin unlöslich. Von Alkohol wird sie leicht gelöst und daraus durch Wasser gefällt. Sie schmilzt zwischen +25° und 30° und krystallisirt beim Erkalten, besonders nach dem Schmelzen in Wasser, wo sie federartige Krystalle bildet. Als sie bei +30° auf einer geneigten Ebene geschmolzen wurde und davon abfloss, liess sie eine geringe Menge von Krystallen zurück, die Bolle für Bernsteinsäure hält. In Säuren ist sie löslich; von Alkali wird sie nicht aufgelöst.

Das flöchtige Oel von Laurus Cassia hat in hohem Grade die Eigenschaft, das Licht zu zerstreuen (d. h. die äusersten Strahlen weit von einander zu entsernen), was Brewster, der diesen Umstand entdeckte, einem durch die chemische Analyse bis jetzt noch nicht darin entdeckten Stoff zuschrieb. Herschel **), der diese Vermuthung, dass ein solches Verhalten mehr von einem gewissen Bestandtheil, als von der besonderen Verbindungsweise mehrerer Bestandtheile abhängig sei, mit Brewster zu theilen scheint, hat darzulegen gesucht, dass der Wasserstoff der Bestandtheil sei, welcher die große Dispersion verursache; das Oel wurde nämlich mit trocknem Chlorgas gesättigt, wodurch bekanntlich die Zusammensetzung der flüchtigen Oele so verändert

Cassiaöl.

^{*)} Brandes Archiv. XXIX. 168.

^{**)} Edinburgh Journal of Science, N. XX. 308.

wird, dass Chlorwasserstöffsäure entsteht und mit einem weniger Wassérstoff enthaltenden Körper verbunden bleibt. Diese neue Verbindung hatte nun durchaus dasselbe Lichtbrechungsvermögen, wie das unveränderte Ocl, hatte aber ihre halbe Dispersionskraft verloren. So interessant auch dieser Versuch als Thatsache ist, so möchte er dock nicht den theoretischen Satz beweisen, den Herschel dadurch erklären wollte.

Schweinsberg *) fand im Cassiaöl einen Absatz von Krystallen, die er für Benzoësäure hält.

Birkenöl.

Grassmann **) hat gefunden, dass die jungen, frisch aufgesprungenen Birkenknospen, deren balsamischen Geruch Jedermann kennt, ein flüchtiges Oel enthalten, welches durch Destillation daraus ahscheidbar ist und den angenehmen Geruch der Birkenknospen, vermischt mit dem von Rosenöl, besitzt. Es beträgt ungefähr i Proc. vom Gewicht der Blätter; die erste überdestillirte Hälfte ist farblos und dünner, die letztere dagegen weniger leichtflüssig, dabei gelb und nicht so rein riechend. Bei -5° fängt es an zu erstarren, bei -10° ist es ganz fest. Zur Auflösung bedarf es ungefähr 8 Th. Alkohols von gewöhnlicher Temperatur. In Aether ist es schwerer löslich, als in Alkohol.

Durand ***) hat das flüchtige Oel von Co-Oel von Co- paivabalsam untersucht; er erhielt es jedoch nicht durch Destillation mit Wasser, sondern durch Destillation des Balsams bei +260° bis 275°. Es ist durchsichtig, wenig gefärbt, von 0,880 spec. Gewicht, und mit Alkohol mischbar. Es soll ein

^{*)} Geiger's Magazin. XXV. März 1829. pag. 86.

^{**)} Buchner's Repertor. XXXIII. 837.

^{***)} A. a. O. pag. 268.

vortreffliches Lösungsmittel für Kautschuck sein, und Kalium soll sich darin unverändert aufbewahren lassen. VVird Copaivabalsam mit Alkohol von 0,832 behandelt, so läst dieser zuletzt eine sette Materie zurück, die scharf und nach dem Balsam schmeckt. Sie ist in Aether und wassersreiem Alkohol löslich, nicht in Alkohol von 0,842.

erhalten durch Destillation mit VVasser; es wan farblos und hatte 0,91 spec. Gewicht. Es scheint, gleich Terpenthin- und Citronenöl, keinen Sauerstoff zu enthalten, und gibt mit Salzsäuregas zwei Verbindungen, von denen die eine fest, krystallisirt und kampherartig ist, die andere flüssig und scharf sauer. — Gerber/hat übrigens eine ausführliche Arbeit über den Copaivabalsam publicirt, worin er zuerst das Verhalten des Balsams selbst, alsdann das des Oels, und zuletzt das des Harzes zu Säuren und Salzbasen, darunter auch zu den meisten Metalloxyden und Salzen, untersucht. Diese wohl ausgeführte Arbeit gestattet indessen keinen Auszug.

Schweitzer **) hat gefunden, dass das Harz Harz von Codes Copaivabalsams mit Alkalien verbindbar ist paivabalsam.
und mit ihnen krystallisirbare Verbindungen bildet.
Ein gut umgeschütteltes Gemische von 9 Th. Copaivabalsam mit 2 Th. kaustischem Ammoniak von
0,95 spec. Gewicht setzt an einem kalten Orte (über
10° bilden sich keine Krystalle) Krystalle ab,
die man mit Aether vom Balsam befreit und in Alkohol löst, woraus sie beim freiwilligen Verdunsten
wieder anschießen, allein stets unregelmäßig. Sie

^{*)} Brandes Archiv. XXX. 157.

^{**)} Poggend. Annal. XVII. 487.

sind farblos, weich und nicht recht durchsichtig. Sowohl durch Wasser als durch Aussetzen an die Lust verlieren sie das Ammoniak, ohne ihre Form zu verändern. Was zurückbleibt, hat alle Eigenschaften des Copaivaharzes.

Resina Landsome. Bonastre*) hat ein Harz, Lançon oder Landsome genannt, analysirt. Es ist daram merkwürdig, dass es † seines Gewichts flüchtiges Oel enthält, das sich mit Wasser abdestilliren läst. Es ist leichter als Wasser, sarblos oder schwach gelblich, schmeckt scharf und riecht wie frisches Leder. Es erstarrt bei — 12°, löst sich in Alkohol von 0,833 zu einer unklaren Flüssigkeit, in Aether aber vollständig. Mit † Salpetersäure vermischt, wird es nach einigen Minuten zuerst roth, darauf grauroth, alsdann violett, und nach 20 Minuten blau.

Das Harz besteht aus zweien, von denen das eine in Alkohol von 0,833 löslich, das andere darin unlöslich, weiss, pulverförmig, und dagegen in Aether löslich ist.

Guajakharz.

Un verdorben **) hat eine Untersuchung tiber das Guajakharz mitgetheilt, deren allgemeines Resultat ist, dass dieses Harz aus einem Gemenge von zweien besteht, dadurch scheidbar, dass das eine in kaustischem Ammoniak in allen Verhältnissen löslich ist, das andere dagegen sich mit dem Ammoniak zu einer theerartigen Masse verbindet, die in Wasser so schwerlöslich ist, dass zur Auslösung von 1 Th. der Verbindung wenigstens 6000 Th. nöthig sind, die ausserdem beim Kochen leicht ihren Ammoniakgehalt verliert. Das

^{*)} Journ. de Pharm. XV. 667.

^{**)} Poggend. Annalen, XVI. 369.

exstere von ihnen ist electronegativer als das letztere, macht aber nur höchst wenig vom Gewicht des Guajakharzes aus. Das letztere, in Alkohol gelöst, zersetzt nicht eine spirituöse Lösung von essigsaurem Kupferoxyd, hat also als electronegativer Körper nur sehr schwache Verwandtschaften. Die Eigenschaft des Guajakharzes, von mehreren Reagentien blau zu werden, ist bekannt. Unverdorben hat gezeigt, dass das blaue Harz leicht erhalten wird, wenn man eine Auflösung von Guajakharzkali in eine Auflösung von Eisenchlorid oder Quecksilberchlorid tropft, wodnrch sich ein Niederschlag bildet, der aus blauem Harz und der Verbindung des Oxyduls mit Harz besteht. Alkohol löst ersteres, mit Hinterlassung der letzteren, auf. Beim Verdunsten der Alkohol-Lösung bekommt man ein tief dunkelblaues Harz, welches durch Schweselsäure und Salzsäure seine Farbe verliert, ohne sonst verändert zu werden, und mit Verlust seiner Farbe in Alkali löslich ist. Die blaue Farbe dieses Harzes wird sowohl durch oxydirende als reducirende Materien zerstört. Als ein mit Alkokol ausgezogenes Guajakharz, welches nach dem Verdunsten des ersteren gelinde geschmolzen war, um allen Hinterhalt von Alkohol zu entsernen, in Kali gelöst, und die mit Harz gesättigte Lösung mit verdünntem und in Ueberschuss zugesetztem Goldchlorid gefällt wurde, entstand ebensalls ein blauer Niederschlag, der beim Kochen pulverförmig und nach dem Auswaschen mit Salzsäure violett wurde. Dieses Goldoxydharz löst sich mit purpurrother Farbe in Kali auf, und lässt sich durch doppelte Zersetzung mit den meisten Basen vereinigen. Die Kali-Verbindung ist in Alkohol und Aether unlöslich, und wird durch Alkohol aus einer gesättigten Auflösung

in Wasser gefällt. Wird das Salz mit Alkohol gekocht, so wird Harzkali aufgelöst und metallisches
Gold bleibt in Gestalt eines schwarzen Pulvers zurück, welches goldgelben, metallischen Strich annimmt. Das vorber mit dem Gold verbunden gewesene Harz ist nach dieser Operation verändert,
und besteht nun aus drei electronegativeren trennbaren Harzen. Auch mit Silberoxyd bekommt man
eine analoge, in Kali lösliche Verbindung; in Betreff des Näheren hierüber muß ich auf die Abhandlung verweisen.

Benzoë.

Unverdorben *) hat die Benzoë untersucht, und darin, außer Benzoësäure und etwas Extractivstoff, drei Harze gefunden, die alle zu den am wenigsten electronegativen gehören. Sie lassen sich dadurch von einander trennen, dass man gepulverte Benzoë so lange mit kohlensaurem Natron auszieht, als dieses noch etwas auflöst, wodurch die Saure und ein Harz aufgenommen werden. Nach Ausfällung mit Salzsäure wird die Benzoësäure durch Kochen mit Wasser vom Harz ausgezogen. Der in kohlensaurem Natron unlösliche Theil wird von Aether in ein darin lösliches und ein darin unlösliches Harz geschieden. Auch durch Kali wird eine ähnliche Trennung bewirkt, da die Kali-Verbindung des in Aether unlöslichen Harzes in Kali-Lösung unlöslich ist. Diese 3 Harze, jedes für sich in Alkohol gelöst, fällen eine spirituöse Lösung von Bleizucker, aber nicht die von essigsaurem Kupferoxyd. Werden die beiden letzteren Harze aus ihrer Auflösung in Kali durch Salmiak gefällt und in fenchtem Zustand der Lust ausgeseizt, so verwandeln sie sich in das erste. Der trocknen Destil-

^{*)} Poggend. Annal. XVII. 179.

lation unterworfen, geben sie ein braunes Harz, flüchtiges Oel, Guajakbrandsäure und ein Brandöl, welches sich in der Lust in Benzoësäure verwandelt. Zur Bekrästigung dieser letzteren merkwürdigen Thatsache sind keine Versuche angegeben.

Seit einiger Zeit ist, unter dem Namen Dam-Dammarbarz. marharz, ein klares, schwach gelbliches Harz im Droguerie-Handel, welches von den Malern zur Bereitung des Firnisses, womit Oelmafereien überzogen werden, sehr geschätzt wird. Dieses Harz ist von Brandes untersucht worden *). Nach seiner Vermuthung stammt es von Pinus Dammara Lamb. oder Dammara alba Rumph. her, und kommt von Ostindien. Es besteht, nach seiner Analyse, aus 83,1 Proc. eines in Alkohol löslichen Harzes, welches nach dem Verdunsten weich, gelb, wohlriechend zurückbleibt, ferner aus 16,8 Proc. eines anderen Harzes, welches nur in geringer Menge von kochendem Alkohol gelöst wird, und sich daraus beim Erkalten in Gestalt eines weißen Pulvers niederschlägt, und 1,0 Schleim mit schwefelsaurem Kalk und Spuren einer flüchtigen Säure. Nach der Beschreibung zu urtheilen, baben diese Bestandtheile eine so höchst merkwürdige Aehnlichkeit mit denen, welche Alkohol oder am besten Aether aus Bernstein auszieht, dass diese Aehnlichkeit wohl eine besondere Aufmerksamkeit verdient. Auch wäre wohl zu untersuchen gewesen, ob nicht die flüchtige Säure Bernsteinsäure ist. - Das beste Auflösungsmittel für das Dammarharz ist Terpenthinöl, das seine beiden Bestandtheile auflöst und nach der Verdunstung einen glänzenden, farblosen Ueberzug zurückläßt. In Alkohol kann es auf die-

^{*)} Brandes Archiv. XXX. 1.

selbe VVeise wie Copal gelöst werden, dadurch nämlich, dass man es in kleinen Antheilen nach einander mit Aether vermischt, bis man eine schleimige Flüssigkeit erhalten hat, die man dann vorsichtig mit Alkohol verdünnt, wobei sie sich klar erhält. Nach dem Eintrocknen hinterlässt sie einen farblosen Firnis.

Cainanin.

Gaventou und Francois*) geben an, dass sie aus der Gaïncawurzel (Chiococca tacemosa L.) eine neue krystallisirende Pslanzensubstanz erhalten haben, die sie Caïnanin neunen, und die ein ganz vorzüglich stark harntreibendes Mittel sei. Diese Substanz krystallisirt in feinen, weisen, seidenglänzenden Nadeln, ist geruchlos, schmeckt aber stark bitter und aromatisch. In Wasser ist sie wenig löslich, leicht löslich in wasserfreiem Alkohol und Aether. Sie ist weder sauer noch basisch, verbrennt ohne Rückstand und löst sich in Alkali. Diese Substanz ist indessen schon vor ihnen von Brandes **) beobachtet worden, der sie für ein Salz von einer eignen Salzbasis mit Schweselsäure bielt.

Hesperidin.

Im vorigen Jahresb., pag. 234., ist einer neuen krystallisirenden Substanz aus den unreisen Pomeranzen, des Hesperidins, Erwähnung geschehen. Sie ist nun der Gegenstand der Untersuchungen von Widnmann ***) gewesen. Er erhielt dasselbe, als die grüne, von dem Inneren besreite Schaale ausgewachsener großer, noch unreiser Pomeranzen mehrere Wochen lang mit Spiritus von 0,900 spec. Gewicht macerirt wurde, wobei sich dieser mit einer Menge glänzender Krystall-

^{*)} Buchner's Repert. XXXIII. 129.

^{*)} Journal de Ch. medic. V. 75.

^{•••)} Buchner's Report. XXXII. 207.

biättchen erstillte, die auch die Schaalen bedeckten. Sie ließen sich losreiben und durch Filtriren von der Flüssigkeit trennen. Diese Krystalle hatten indessen nicht ganz dieselben Eigenschaften, wie das im vorigen Jahresbericht beschriebene Hesperidin. Sie wurden von 40 Th. Wassers bei +20° und von 10 Th. kochenden Wassers gelöst, woraus. sie in kleinen, aber deutlichen, farblosen, durchsichtigen, geschoben vierseitigen Prismen anschossen. Sie sind in concentrirtem Alkohol unlöslich, welcher sie aus ihrer wäßrigen Lösung niederschlägt. Eben so wenig werden sie von Aether, fetten und flüchtigen Oelen gelöst. Beim Schmelzen werden sie mit dem Geruch nach verbranntem Papier sersetzt und verbrennen zuletzt ohne Rückstand. Von Schwefelsäure und Salpetersäure werden sie zersetzt, ohne dass aber letztere damit Oxalsäure bildet. Widnmann glaubt, dass die von ihm erhaltenen Krystalle vielleicht eine Sänre seien, da sie Lackmuspapier röthen, und bei Zusatz von kohlensaurem Ammoniak zu ihrer wäßrigen Lösung sich Kohlensäure entwickelt. Auch trübe ihre Auflösung langsam das basische essigsaure Bleioxyd. Er hält es für nicht unwahrscheinlich, dass diese Substanz, ungeachtet dieser Verschiedenheiten, dennoch Hesperidin sei, nur in reinerem Zustand, als das von Lebreton erhaltene, und vielleicht auch verändert in den mehr ausgewachsenen Pomeranzen (von 3 Zoll Durchmesser), wie sie Widnmann anwandte, während Lebreton nur kleine, von wenigen Linien Durchmesser, genommen hatte.

Geiger *) hat eine Reihe von Untersuchungen, Gerbetoff.

^{*)} Geiger's Magazin, 1829. Jan. 111. u. Märs 129.

sowohl über die Frage, welche Pflanzen eisenschwärzenden oder ei engrünenden Gerbstoff führen, als auch über den Gerbstoff selbst, angestellt. Aus diesen Versuchen zieht er den Schluss, dass a) aller Gerbstoff wahrscheinlich identisch sei, b) dass der eisengrünende eisenschwärzend werde, wenn man eine darin befindliche freie Säure mit Alkali oder Eisen sättige, und c) dass der eisenschwärzende durch Zusatz von freier Säure, namentlich Weinsäure, eisengrünend werde. Geiger hält jedoch seine Versuche hierüber für noch nicht völlig entscheidend. In dieser Hinsicht theile ich um so mehr seine Arsicht, da ich aus dem ungleichen Verhalten der verschiedenen Gerbstoffe zu Sauren und Salzbasen die bestimmteste Ueberzeugung habe, dass sie nicht identisch sind, und wiewohl ich, gleich wie Geiger, gefunden habe, dass das schwarzblaue Gemische von Galläpfelinfusion und schweselsaurem Eisenoxyd von Weinsäure grün wird, so ist diess doch ein Farbspiel, dessen Trüglichkeit durch Ruhe bald- entdeckt wird; denn die schwarze Verbindung sinkt aus einer gelben Flüssigkeit zu Boden, und wird diese abgegossen und der Niederschlag mit Wasser vermischt, so ist die aufgeschwemmte Masse nicht mehr grün, sondern schwarz. Auch machte ich eine Chinainfusion in Kalkwasser, die deutlich auf freies Alkali reagirte, und zu der eine verdünnte Lösung von neutralem schwefelsauren Eisenoxyd in kleinen Antheilen zugemischt wurde; dabei ergab es sich, daß die ersten zugetropften Quantitäten von Eisensalz vom Kalkwasser zersetzt wurden, und die Flüssigkeit sich dadurch roth färbte; darauf versehwand diese rothe Farbe und wurde von einer grünen ersetzt, ohne dass sich jemals eine schwarze oder

bläuliche Farbe zeigte, bis zuletzt die ganze Masse schön grün und undurchsichtig, und der darin gebildete Niederschlag nach dem Sinken grün war.

Catechu

Fr. Nees von Esenbeck*) hat einige vergleichende Untersuchungen über die Catechuart angestellt, die von Nauclea Gambir erhalten wird und in cubischen Stücken von 1 Zoll Durchmesser im Handel vorkommt. Sie enthält 0,3 bis 0,4 eines in VVasser, Alkohol und Aether löslichen, eisengrünenden Gerbstoffs, und, außer den übrigen in diesen Extracten gewöhnlichen Bestandtheilen, eine in Wasser unlösliche, weiße, pulverförmige Substanz, die wom Eisensalze grün wird. Dieses Catechu scheint also, fügt er hinzu, nicht verwerflich zu sein.

Cassola **) will gefunden haben, dass die Indigblau-Schweselsäure, wenn man sie mit viel Aether schüttelt und verschlossen bei einer Wärmevon +38° eine halbe Stunde lang stehen läst, die Farbe verliere, und dass diese alsdann in der Lust nicht wieder komme. Ich habe diese ohne Ersolg versucht, sowohl mit einer sauren verdünnten, als auch mit einer neutralen Auslösung von Indigblau. Sie behielt ihre Farbe.

Ein Ungenannter, der in dem Vaterlande des Indigo's selbst seine Bildung im Großen beobachtet zu haben scheint ***), gibt an, daß bei der Gährung, welche die mit VVasser übergossenen Blätter erleiden, sich ein Gasgemenge von 4 Th. Kohlensäuregas und 1 Th. Stickgas, verunreinigt durch etwas atm. Luft aus dem VVasser, entwickelt.

Indigo.

^{*)} Buchner's Report. XXXIII. 169.

^{••)} Kastner's Archiv. XVI. 126.,

^{***)} The Quarterly Journal of Science, N. S. VI. 270.

In der ausgegobrenen Flüssigkeit ist das spec. Gewicht in dem oberen Theil 1001,5, unten dagegen 1003,1, und die letztere gibt, auf 10000 Th. Flassiekeit, 74 Th. in der Luft niederfallenden Indigo. Dorch Zusatz von Kalk oder Alkali bekoment man mehr: allein diess geschieht dadarch, dass diese eine extractartige Materie niederschlagen, die aus einem Gemenge von den mancherlei Stoffen sa bestehen scheint, die bekanntlich außer dem Farbstoff im Indigo enthalten sind. Der Ungenannte liess ein gegebenes Gewicht der gegobrenen farbstoffhaltigen Flüssigkeit sich oxydiren, so dass die Sauerstoffgas-Absorption gemessen und mit dem Gewichte des gefällten Indighlau's verglichen werden konnte. Bei 4 Versuchen entsprach auf diese Weise das Gewicht des aufgenommenen Sauerstoffs 21,5, 25,0, 28,2 und 29,4 Procent vom Gewicht des erhaltenen Indigo's. Allein da diess mehr Sauerstoff ist, als wir, nach mehreren übereinstimmenden: Versuchen, im Indigo annehmen, so geht hieraus hervor, dass, außer dem Farbstoff, auch noch andere Bestandtheile der gegohrenen Flüssigkeit sich oxydirt und Sauerstoffgas absorbirt haben. Bei einer Analyse von Calcutta-Indigo fand er 79,5 Proc. Farbstoff darin. Allein er nahm für reinen Farbstoff, was nicht von Wasser, Salssäure und Alkohol aufgenommen wurde, und scheint vom Indighraun nichts gewusst zu haben, wiewohl er meine Versuche über den Indigo citirt.

Kieselerde im Traubensaft.

Winkler *) gibt an, dass mehrere Weinsorten beim Vermischen mit Ammoniak einen gefärbten Niederschlag geben, welcher sich nach Verbrennung der organischen Materie wie Kieselerde

^{*)} Buchner's Repert. XXXI. 480.

verhalte, ohne aber ein Verhalten anzugeben, welches Kieselerde characterisirte, zu deren Fällung durch Ammoniak man überdiess keinen rechten Grund einsieht. Bekanntlich hat Bischoff ge-Sunden, dass dieser Niederschlag Thonerde ist (Jahresb. 1827, pag. 272.), und Winkler führt an, dass er in einigen Fällen diese eingemischt gefanden habe. Allein auch gegen die Ausfällung der Thonerde ist einzuwenden, dass diese aus weinsäurehaltigen Flüssigkeiten nicht gefällt wird, wenn sie nicht in größerer Quantität vorhanden ist, als von dem weinsauren Salz aufgelöst erhalten werden kann.

Im letzten Jahresbericht, pag. 247., führte ich an, daß Tünnermann, bei der Destillation von con der Zer-Stärke mit Wasser, Schwefelsäure, Braunstein und Salzsäure, eine Säure erhalten habe, die er für eine eigenthümliche hielt, von der ich aber vermuthete, dass sie Ameisensäure sei. Diess ist nun von Wöhher durch Versuche völlig erwiesen worden *). Liebig **) und C. G. G'melin ***) haben nachher erinnert, dass diese Säure aus mehreren Pflanzenstoffen, wenn sie auf gleiche Weise mit verdunnter Schweselsäure und Braunstein destillirt werden, wie z. B. Zucker, Milchzucker, Sägespähnen, Schleimsäure u. a., erhalten werde. Am reinsten soll nach C. G. Gmelin die Ameisensäure erhalten werden, wenn gewöhnlicher Branntwein mit Schweselsäure und Braunstein destillirt wird; nur muss das Gemenge so wasserhaltig genommen werden, dass sich nicht Aether bildet. - Auch

Producte i störung der Pflanzen-Ameisen säure.

^{*)} Poggend. Annal. XV. 308.

^{∞)} A. a. O. 309.

^{•••)} A. a. O. XVI. 55.

aus dem Blutsaserstoff bekam Gmelin Ameisensäure, wiewohl nur sehr unrein.

Fermentatio viscosa.

Ueber die sogenannte Fermentatio viscosa hat Desfosses *) einige Versuche angestellt. Sie besteht darin, dass eine zuckerhaltige Flüssigkeit in unvollständige Weingährung geräth und dabei dick und, wie man es nennt, lang wird, so dass sie sich in Fäden ziehen läst. - Diese Art Gährung lässt sich künstlich hervorbringen, wenn man 1 Th. Zucker in 20 Th. Wasser auflöst, welches vorher mit gut ausgewaschener Hefe oder mit Waizenkleber lange gekocht und darauf filtrirt worden Bei dieser Gährung entwickelt sich eine kleine .Menge Gas, die von Hefe-Wasser größer ist und aus ungefähr 3 Th. Kohlensäuregas und 1 Th. Wasserstoffgas besteht. Von Kleber-Wasser kommt meist Wasserstoffgas, ungefähr nur 1 seines Volamens Kohlensäure. Wird die gegobrene Flüssigkeit abgedampst, so erhält man mehr Rückstand, als Zucker angewandt wurde. 4 Grm. Zucker geben 4,11 Rückstand, nach Abzug des im Wasser anfgelöst gewesenen Klebers. Alkohol zieht daraus unzerstörten Zucker aus, und lässt eine Substanz zurtick, die alle Charactere vom Stärkegummi besitst, und deren möglicher Rückhalt an Zucker durch Weingährung oder Zusatz von frischer Hefe zerstört werden kann. 1,27 Grm. Gummi hatten sich von 1,16 Grm. Zucker gebildet. Dieses Gummi gibt eine viel schleimigere Lüsung, als arabisches Gummi.

Desfosses hat auch über die Eigenschaft der schwesligen Säure, die Gährung zu verhindern,

^{*)} Journal de Pharm. XV. 602.

dern, Versuche angestellt. Sie ist nicht eine Folge. ihrer höheren Oxydirbarkeit, sondern sie ist eine Eigenschaft der Mineralsäuren, selbst des Alauns. Allein in weinsteinhaltigen Flüssigkeiten sind nicht diejenigen Säuren anwendbar, die zom Kali eine größere Verwandtschaft haben, als die Weinsäure, weil diese dann frei wird und ihr diese Eigenschaft mangelt.

Pfaff *) hat über die Bildung des Chlor- Chlorather. äthers, durch Einwirkung von Chlor auf Alkohol, · Untersuchungen angestellt. Er fand, dass die zersetzende Wirkung des Chlors auf den Alkohol aus mehreren zugleich wirkenden Verwandtschaften susammengesetzt sei, und dass sich, außer dem ' Chloräther, gleichzeitig Chlorwasserstoffsäure und Essigsäure, oder richtiger Essigäther, bilden, wobei die Bildung der Chlorwasserstoffsäure zur Trennung der Bestandtheile des Alkohols in ölbildendes Gas und Wasser beiträgt, von denen sich letzteres mit der Säure, und ersteres mit Chlor zu Aether verbindet. Der Sauerstoff, welcher durch die Bildung der Chlorwasserstoffsäure frei werden sollte, bildet mit Bestandtheilen des Alkohols Essigsäure, und diese bildet, indem sie eine Portion Aether aufnimmt, Essigäther. Mit 8 Antheilen (wie sich Pfaff ausdrückt) Alkohol und 6 Antheilen Chlor geht der ganze Zersetzungsprozess vor sich. Die Hälfte des Alkohols bildet mit 4 Antheilen Chlor 4 Antheile Chlorwasserstoffsäure, 1 Antheil Essigsäure und 1 Antheil Aether, zusammen 1 Antheil Essigäther. Das Bestreben der Chlorwasserstoffsäure nach Wasser entzieht der anderen Hälfte Alkohol das Wasser, wodurch aus dem dabei ent-

^{*)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. I. 204.

standenen ölbildenden Gase und den übrigen 2 Antheilen Chlor 2 Antheile Chloräther entstehen, ohne dass dabei die Bildung eines Nebenproducts nöthig wäre. Pfaff unterstützt diese theoretische Aufstellung durch eine Formel, die eine Octavseite einnimmt und deren Studium vielleicht eben so viel Zeit kostet, als die Lesung der ganzen Abhandlung. Der Endzweck von Formeln besteht, wenn ich nicht irre, darin, dass sie schneller verständlich und mehr sagend sind als eine Beschreibung; so oft sie diels nicht leisten, sind sie, wie mir scheint, ganz zwecklos. Pfaff geht hier in der Kürze die Gründe durch, warum er nicht meinem Beispiel folge und im Wasser 2 Atome Wasserstoff annehme. Sein Grund ist, dass es am naturgemäßesten sei anzunehmen, die einfachste Verbindung enthalte 1 Atom von jedem Elemente. Aber wie wissen wir, welche Verbindung gegründeterweise die einfachste zu nennen ist? Nach Pfaff's Meinung enthält die Kohlensäure 1 At. von jedem Element, und die Schwefelsäure 2 At. Schwefel auf 3 At. Sauerstoff. Vermuthlich wird nach seinen Berechnungen die Thonerde 1 At. von jedem Elemente enthalten; wie ist aber dann das Eisenoxyd. zusammengesetzt? - Aus allem diesem sieht man, wie irre führend es ist, bei Gegenständen von dieser Wichtigkeit von willkührlich angenommenen Grundsätzen auszugehen. Pfaff's Versuche haben gentigend bestimmt, dass bei dieser Aetherbildung auch Essigäther entsteht; allein sie haben nicht gezeigt, dass dieser oder die Chlorwasserstoffsäure in der, nach der Theorie vorausgesetsten Quantität entstehen. Dagegen fand er, dass sogar extractartige und harzartige Substanzen dabei entstehen, und so lange der Bildung dieser

letzteren entweder nicht vorgebeugt oder sie nicht mit in die Theorie aufgenommen werden kann, ist Pfaff's angeführte Erklärung nur eine Wahrscheinlichkeit.

Serullas*) hat die Bereitung des Jodwasserstoffäthers vereinsacht. Man vermischt nach ihm in einer Retorte 4 Th. Jod mit 10 Th. Alkohol von 0,833, und fügt in kleinen Antheilen 2½ Th. Phosphor hinzu; man destillirt alsdann so lange, bis sast aller Alkohol übergegangen ist, setzt hierauf 2½ bis 3 Th. Alkohol-hinzu und destillirt von Neuem bis sast zur Trockne. Aus dem Destillat wird der Aether durch Wasser geschieden und noch einmal über ein wenig Chlorcalcium destillirt.

Unter dem Namen Schwefelcyanäther bat Liebig **) einen ätherartigen Körper beschrieben, der entsteht, wenn man 1 Th. Schweselcyankalium mit 2 Th. Schwefelsäure und 3 Th. Alkohol, von 80 Procent Alkoholgehalt, vermischt und destillirk Aus dem Destillat schlägt Wasser ein ölartiges Product nieder, welches, nach völliger Befreiung von Alkohol, 3 vom Gewicht des Salzes ausmacht. Liebig hält es für eine Verbindung von Schwefelcyan mit Kohlenwasserstoff und nicht von Schweselcyanwasserstoffsäure mit Kohlenwasserstoff, welche Vermuthung er darauf gründet, dass nicht Kali, wohl aber Kalium davon in Schweselcyankalium verwandelt wird, und dass man bei seiner Bildung die Entwickelung von schwesliger Säure bemerkt. Allein es scheint, als müste sich hierhei schweflige Säure in großer Menge entwickeln, wenn alles Kalium im Salze hur auf Kosten von Schwesel-

Jodwasserstoffäther.

Schweselcyanäther.

^{*)} Annal. d. Ch. et Ph. XLII. 119.

[&]quot;) Poggend. Annal. XV. 559.

säure sich oxydirte. Wie dem auch sei, dieser Körper hat folgende Eigenschaften: er ist ölartig, riecht nach Asa foetida und Löffelkraut, schmeckt analog, aber zugleich süsslich und pfeffermünzartig; kocht bei +66° bis 72°, ist leicht entzündlich und verbrennt mit blaurother Flamme und dem Geruch nach schwefliger Säure. Er ist ein vortreffliches Lösungsmittel für Schwesel und Phosphor, die aus der in der Wärme gemachten Lösung beim Erkalten regelmässig krystallisiren. Von Chlor wird er zersetzt. Ist Wasser gegenwärtig, so entsteht Chlorkohlenstoff, Chlorcyan, Schweselsäure und Jod löst sich darin mit Chlorwasserstoffsäure. brauner Farbe, wird aber durch Kali, unter Zorücklassung von unveränderter Flüssigkeit, wieder ausgerogen.

Producte der trocknen Destillation.

Unter den Producten von der Destillation des Holzes hat Wöllner*) eine Substanz gefunden, die er Brandfett nennt, weil sie sich ganz wie Talg verhält, mit dem Unterschied, dass sie bräunlich ist. Sie wurde von Weisbuchenholz (Carpinus betulus) erhalten. Von eingemengtem Hars lässt sie sich durch concentrirte Essigsäure scheiden, welche das Harz mit Zurücklassung des Talges auflöst. Sein spec. Gewicht ist 0,979. Er schmilzt bei +55° bis 56°, macht auf Papier Fettflecken, brennt mit leuchtender, russender Flamme, ist weder sauer noch alkalisch, wird von kaustischem Kali verseift, und dabei in Oelzucker und sette krystallisirende Säuren verwandelt. In Spiritus ist er schwer löslich, leicht löslich in wasserfreiem Alkohol. Wöllner erhielt dieses Fett in einem Apparat abgesetzt, in welchen die Gase, nach

^{*)} Kastner's Archiv, XVIII. 363.

Condensirung aller liquiden Holzsäure, geleitet werden. Es verdient untersucht zu werden, ob dasselbe ein beständiges Product von der Destillation des Holzes ist *). Wöllner fand es zum Einschmieren von Maschinen anwendbar.

Äkerman, welcher gefunden hat, dass das Naphthalin umdestillirte Brandol von Theer (das in Schwe- und Brandol den sogenannte Pechöl) mit demselben Vortheil, wie das Steinkohlenöl, zur Auflösung von Kautschuck bei der Verfertigung von wasserdichten Zeugen anwendbar sei, erhielt bei der Rassination dieses Oels sehr viel Naphthalin, wovon er mir mehrere Unzen gegeben hat. Dieses so erhaltene Naphthalin bildet vollkommen weiße, große Krystallblätter, und unterscheidet sich von dem aus dem Steinkohlentheer sowohl durch die Größe der Krystalle, als durch einen etwas anderen Geruch. Das aus Steinkohlen riecht ein wenig nach Flieder, das aus Pechöl dagegen riecht nach diesem. Ob zwischen beiden ein wesentlicher Unterschied existire, beabsichtigt Akerman durch die elementare Analyse auszumitteln.

Macaire-Prinsep **) hat das Steinkohlennaphthalin analysirt, und findet es aus 86 Kohlenstoff und 13,8 Wasserstoff zusammengesetzt, was nur um 1 Procent von der Zusammensetzung des ölbildenden Gases abweicht (siehe außerdem pag. 180).

^{*)} Hr. VV. bemerkt, dass er 1828 eine Quantität von diesem Fett nach Berlin gesandt habe, damit es mir, bei meinem Aufenthalt daselbst im Sommer dieses Jahres, zugestellt werde; allein ich mus bedauern, dass diese Sendung nicht an mich gelangt ist.

[&]quot;) Poggend. Annal. XV. 297.

Analysen von . Pflanzentheilen.

Vauquelin 1) bat die Mohrrüben (Daucus Ca-Pflanzen und rota) analysirt. Ihre gelbe Farbe rührt, nach ihm, von einer gelben Substanz her, die er ein harzartiges Fett nennt; ferner fand er darin Mannazucker, nicht krystallisirenden Zucker, Gallertsäure, Aepfelsäure, Holzskelett und die gewöhnlichen Salze. -Gerber 2) bat die Rinde von Rhamnus frangula analysirt; Brandes 3) die Pomeranzenknospen; Ricord-Madianna 4) verschiedene Theile von Spigelia anthelmia; v. Santen 5) die Caïncawursel; Peschier 6) das Selinum palustre, worin er eine neue Säure gefunden haben will, die er acide selinique nennt, - Morin 7) hat die Blätter von Coriaria myrtiflora analysirt; Ledanois 8) die Jalappenwurzel; Ricord-Madianna 9) die Frucht und den Saamen von Laurus persea (l'avocatier); in ersterer sand er eine krystallinische Substanz, ganz analog dem von Bonastre in den Lorbeeren gesundenen Laurin. Bonastre 10) hat die von einem Laurus kommende Cortex Masoë, und ein Gummiharz 11) analyşirt, welches zur Verfälschung der Myrrhe gebraucht wird. Maass 12) hat das Secale cornutum untersucht, um zu zeigen, dass darin weder Blausäure noch Morphin enthalten sei, wie man behauptete. Winkler 13) hat das Viscum album von Pinus Abies untersucht; Posselt und Reimann 14) die Tabacksblätter;

¹⁾ Annal, de Ch. et Ph. XLI. 46. 2) Brandes Archiv XXVI. 1. 3) A. a. O. XXIII. 113. 4) A. a. O. XXVIII. 38. 5) A. a. O. XXX. 108. 6) Journal de Chim. medic. V. 247. 7) A. a. O. pag. 404. 8) A. a. O. pag. 507. 9) Journal de Pharm. XV. 84. u. 143. 10) A. a. O. pag. 200. 11) A. a. O. 281. 12) Kastner's Archiv. XVIII. 111. 13) Geiger's Magazin. XXII. 174. 14) A. a. O. 1829. p. 57.

Buchner 1) den Tabackssaamen, worin er Nicotin sand; Genedilla 2) die Wurzel von Cynoglossum ossicinale; Schwartz 3) die Anemone nemorosa; Blei 4) die Wurzel von Achillea miklesolium; Meisner 5) die Radix tormentillae erectae und die Blätter von Arbutus Uva ursi; Herherger 6) den Hyssopus ossicinalis, und Grafmann 7) die jungen Blätter von Betula alba.

¹⁾ Buchner's Repert. XXXII. 38. 2) Journ. de Pharm. XIV. 622. 3) Geiger's Magazin, XIX. 167. 4) Bulletin universel des Sc. medic. Fevr. 1829. 344. 5) A. a. O. 345. 6) Buchner's Repert. XXXIII. 6. 7) A. a. O. 345.

Thierchemie.

Thierelectrische Phänomene

Humphry Davy *), dessen frühzeitigen Tod die Wissenschaften lange beklagen werden, da sie ihn in einem Alter verloren, wo er sich nock unverminderter und so ungewöhnlicher, durch die gereifte Erfahrung unterstützter Geisteskräfte erfreuen konnte, hat einen Bericht über einige Versuche mit Raja Torpedo hinterlassen; er hatte beabsichtigt auf einem der gewöhnlicheren Wege zu erweisen, dass Electricität die wirkende Krast in den Stölsen dieser electrischen Fische sei. Er versuchte in dieser Hinsicht die Apparate zur Zersetzung des Wassers, versuchte durch die Entladung einen feinen Metalldrath zum Glühen se bringen, versuchte den electromagnetischen Mukiplicator, ohne dass sich in einem dieser Versuche auch nur der geringste Einsluss des electrischen Schlags vom Fische zeigte. Allein da auf diese Weise auch die Entladung einer mäßig großen Flasche nicht den geringsten Einstols äußert, so wäre es wünschenswerth gewesen, dass Davy auch hätte versuchen können, die Entladung des Fisches durch eine Spirale mit eingelegten unpolarischen Nähnadeln gehen zu lassen, die schon von dem blossen Funken eines Conductors, wenn er die Spirale durchläust, polarisirt werden, oder dass er einen von den Multiplicatoren mit gröberen Dräthen angewandt hätte, wie man sie für die Ver-

^{*)} Poggend. Annal. XVI. 311.

suche mit Frictions-Electricität construirt; denn es ist klar, dass wenn, wie wohl nicht zu zweiseln ist, Electricität das Wirksame in dem Schlage dieser Fische ist, die magnetischen Erscheinungen nur in Folge der Unanwendbarkeit des versuchten Apparates für den gesuchten Endzweck ausgeblieben sind.

Blut.

John Davy *) hat durch einige Versuche erwiesen, dass der vermuthete Gehalt an freier Kohlensäure im Blüt (Jahresb. 1822, p. 124.) ungegründet, und das Alkali in demselben nicht als zweisach kohlensaures darin enthalten ist, da z. B. 4 Cubikzoll Kohlensäuregas, der von einer Unze Blut absorbirt wird, weder im lustleeren Raum, noch durch Erhitzen wieder abzuscheiden ist, und sich also mit dem Alkali des Blutes verbunden haben muss. Ferner fand er, dass frisch gelassenes warmes Blut, sogleich unter die Lustpumpe gebracht, kein Koblensäuregas gibt, und dass das in der Wärme sich bildende Coagulum von frischem Blut nicht mit Blasen erfüllt wird, wie es eine nothwendige Folge wäre, wenn das Blut freie Kohlensäure enthielte.

Barruel hatte angegeben, dass man das Blut von verschiedenen Thierarten an dem Geruch erkennen könne, den es beim Vermischen mit \(\frac{1}{3} \) seines Volums concentrirter Schweselsäure entwickele. Auf diese VVeise konnte er z. B. Menschenblut von Tauhenblut, Männerblut von Frauenblut unterscheiden, welchen Umstand er zur Benutzung in gerichtlich-medicinischen Fällen vorschlug. — VViewohl es nicht zu bestreiten sein möchte, dass Flüssigkeiten von verschiedenen Thierarten,

^{*)} Journ. de Ch. med. V. 246.

und vielleicht auch Flüssigkeiten von verschiedenen Geschlechtern bei derselben Thierart, verschiedenen Geruch haben, den ein gewisser Grad von Feinheit im Geruchsorgan mehr oder weniger weverlässig zu unterscheiden vermöchte, so kann doch ein so ganz individuelles Vermögen, welches nicht in demselben Grad auch Anderen im Allgemeinen angehört, niemals einer von den Beweisen werden, die bei Erlangung von juridischer Gewissheit in Betracht kommen dürfen. Soubeiran *) konnte, bei Wiederholung von Barruel's Versuchen, keinen Unterschied im Geruch von Männer- und Frauenblut finden, und nach ihm sind die verschiedenen Gertiche, wenn sich solche von dem Blut verschiedener Thierarten entwickeln, so unbestimmt, dass er es nicht für möglich hält, hiernach auf Gewissen zu erklären, von welcher Thierart das untersuchte Blut herrühre.

Fischblut.

Morin **) hat das Blut von Salmo salor L. untersucht, in der Absicht, sein Verhalten in eingetrocknetem Zustand auf Zeugen mit Blutslecken von Säugethieren zu vergleichen. Da er damit anfing, das Blut durch Alkohol zu gerinnen, so hat seine Untersuchung ihre Vergleichbarkeit mit den Untersuchungen über Blut von Säugethieren verloren. Dabei fand er, was schon vor ihm L. Gmelin bei dem Farbstoff aus Blut von Säugethieren entdeckt hatte (Jahresb. 1828, pag. 294.), dass Alkohol aus dem Coagulum den Farbstoff auszieht. Inzwischen will es nach den von ersterem erhaltenen Resultaten scheinen, als hätte das Rischblut ganz dieselben Bestandtheile wie das Blut der

^{*)} Journ. de Ch. medic. V. 506.

^{••)} A. a. O. 457.

Säugethiere, nämlich Faserstoff (was er jedoch läugnet, weil er seine freiwillige Absetzung nicht abwartete, und weil der Rückstand, der nach Auflösung von freiwillig eingetrocknetem Fischblut blieb, schleimiger als von Säugethierblut war), Farbstoff, Eiweiss, milchsaure und andere gewöhnliche Salze und Extractivstoffe.

In dem von mir im vorigen Jahre ausgearbei- Untersuchunteten, letzten Theil meines Lehrbuchs habe ich gen des Vers. die Resultate von mehreren kleineren, thierisch-verschiedene chemischen Untersuchungen mitgetheilt, die ich anstellte, um Lücken auszufüllen, deren Ausfüllung, wie mir schien, man versuchen müsste, oder die ich mit geringer Mühe für ausfüllbar bielt, Diese Versuche betreffen folgende: das Fett im Blut, den Faserstoff, den Farbstoff und besonders sein Verhalten zu Alkohol, die Galle (Analyse der Galle aus der Gallenblase von Python amethystinus oder bivittatus), Horn, Haare, das Parenchym der Nieren, den Harn (besonders seine unkrystallisirbaren organischen Bestandtheile, wovon ich mehrere unterschied, das Verhalten des Harnstoffs zu Oxalsäure und einigen Salzen, Harnsediment u. s. w.), das Ohrenschmalz, die Ligamenta flava vom menschlichen Rückgrath, die Muskeln, das Fleischextract (welches ich in mehrere verschiedene, extractivstoffartige Bestandtheile zerlegte), die Milchsäure (von der ich fand, dass sie nicht als Essigsäure betrachtet werden kann), das Coccussett, den Leim u. m. a. Die Resultate dieser Versuche, die nur in dem genannten Lehrbuche angeführt sind, würden diesen Bericht unnöthigerweise verlängern, da ein Jeder, der sich dafür interessirt, sie gewiss besser in ihrem Zusammenhang in der Thierchemie aufsuchen wird;

ich wollte sie hier nur als ein Complement zur Geschichte der im Laufe des Jahres ausgeführten Arbeiten erwähnen.

Galle.

Braconnot *) hat eine Untersuchung tiber die Ochsengalle mitgetheilt, deren ich hier nur erwähne, da er, weit davon entfernt etwas zu dem hinzugefügt zu haben, was wir über diesen Gegenstand durch L. Gmelin's meisterhafte Arbeit schon wissen (Jahresb. 1828, pag. 302.), sehr vieles von dem übersah, was Gmelin erforscht oder entdeckt hat. Ich brauche in diesem Falle nur spagen, dass Braconnot durch diese Arbeit erwiesen zu haben glaubt, dass die Galle eine seifenartige Verbindung sei, wie schon ältere Physiologen annahmen.

Harnstoff.

VV öhler **) hat gezeigt, dass der Harnstoff, auser der im vorigen Jahresb., pag. 266., erwähnten künstlichen Bildungsweise, auch bei der trocknen Destillation der Harnsäure gebildet wird und sich mit Cyansäure sublimirt, von der er zum Theil durch Wasser trennbar ist. Er entsteht hierbei aus der sich bildenden cyanigen Säure und aus Ammoniak.

Henry d. j. ***) hat zur Darstellung von reinem krystallisirten Harnstoff folgende Bereitungsmethode angegeben: Man fällt den Harn mit Bleiessig; die dabei entstehenden basischen Bleisalze verbinden sich mit viel von den extractartigen Bestandtheilen des Harns; man filtrirt, schlägt das Bleioxyd durch Schweselsäure nieder, und setzt diese in so großem Ueberschus hinzu, dass das in der

^{*)} Annal. d. Ch. et Ph. XLII. 171.

^{**)} Poggend. Annal. XV. 529.

^{•••)} Journal de Pharm. XV. 165.

Flüssigkeit befindliche essigsaure Natron in schwefelsaures verwandelt wird; filtrirt abermals, mengt Blutlaugenkohle zu und kocht rasch zur dünnen Syrups-Consistent ein; seibt alsdann die Kohle ab und dampst ferner zu 1 ein, worauf man den Rückstand stehen lässt. Er erstarrt zu einer krystallinischen Masse, die man abtropfen lässt; die Mutterlange wird noch weiter eingedampst; nach ihrer Krystallisation erhält man eine Masse, aus der das Syrupartige ausgepresst wird. Die sämmtliche. so erhaltene krystallinische Masse wird in wasserfreiem Alkohol aufgelöst und umkrystallisirt. Da sie nicht selten essigsaaren Kalk enthält, so kann es nöthig werden, diesen vor dem Eindampfen durch ein wenig kohlensaures Natron wegzunehmen. - Diese Bereitungsmethode hat den Vortheil, dass die Materialien dazu nicht kostbar sind; allein es ist keineswegs richtig, was Henry sagt, dass man dadurch mehr Harnstoff erhalte, als durch Anwendung von Salpetersäure. Ich habe gefunden, das Oxalsäure den Harnstoff am vollständigsten und bequemsten abscheidet, und ihn am leichtesten rein liefert. Wenn es sich aber um seine Bereitung im Großen und zu billigem Preise handelt, so hat gewiss Henry's Methode vor allen übrigen den Vorzug. Man hat nämlich angefangen den Harnstoff als harntreibendes Mittel anzuwenden.

Chevallier *) will bei der Analyse eines diabe- Rohrzucker tischen Harns eine kleine Menge Rohrzucker darin gefanden haben. - Jedoch konnte in dem Harn einer diabetischen Person, die man viel Rohrzucker essen liess, kein Rohrzucker entdeckt werden.

^{*)} Journ. de Ch. medic. V. 9.

Harn der fleischfressenden ' Thiere.

Die schon vor langer Zeit von Vauquelin angestellten Untersuchungen über den Harn von Raubthieren, führten zu dem Resultat, dass ihr Harn alkalisch sei und keine Harnsäure entbalte. - Da man beim Menschen fand, dass thierische Nahrung dazu beitrug, den Harn sauer zu machen und Harnsäure darin zu erzeugen, so war diese Erscheinung, in Beziehung auf jene Thatsache, unerwartet. Hieronymi*), der auf Stromeyer's Veranlassung und unter dessen Leitung den frischen Harn von Löwen, Tieger, Leoparden, der Hyäne und Pantherkatze zu untersuchen Gelegenheit hatte, fand, dass der Harn dieser Thiere nicht allein Harnsäure enthält, wiewohl nur in geringer Menge (0,00022 vom Gewicht des Harns), sondern auch, dass er durch (wie er es nennt) freie Essigsäure (Milchsäure) sauer ist. Dabei fand er eine ganz ungewöhnlich große Menge von Harnstoff, nämlich 13 Proc., durch dessen leichte Zersetzung und Umwandlung in kohlensaures Ammoniak die freie Säure des Harns bald gesättigt und der Harn alkalisch wird, was wahrscheinlich die Ursache war, dass Vauquelin den Harn dieser Thiere alkalisch fand. Derselbe ist eine sehr concentrirte Flüssigkeit, sein spec. Gewicht ist zwischen 1,050 und 1,075. Er wird von kaustischem Alkali gefällt, welches, wie aus dem menschlichen, die in der freien Säure aufgelöst gewesene Knochenerde niederschlägt.

Ueber die im Harn von grasfressenden Thieim Harn, cine ren vorkommende Säure, die man Benzoësäure liche Saure. nannte, hat Liebig *) eine nähere Untersuchung

Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. III. 322.

^{**)} Poggend. Annal. XVII, 389.

angestellt. Seine Versuche zeigen, dass sie in ihrem reinen Zustand eigenthümliche Charactere besitzt, die berechtigen, sie als eine eigenthümliche Säure zu betrachten. Er stellt sie auf folgende Art dar: Eingedampster Psezdeharn wird mit Salzsäure vermischt und stehen gelassen, worauf er nach einiger Zeit gelbbraune Krystalle absetzt; diese löst man in Kalkmilch auf. Die kochendheiss filtrirte Auslösung riecht urinös, man vermischt sie daher mit einer Auflösung von chlorigsaurem Kalk bis zum Verschwinden dieses Geruchs, kocht sie mit Blutlaugenkohle auf, versetzt sie mit Salzsäure im Ueberschuss und filtrirt kochendheiss. Beim Erkalten schiesst die Säure in langen, farblosen, durchsichtigen; prismatischen Krystallen an. Bei der trocknen Destillation schmelsen sie, schwärzen sich, entwickeln Blausäure und geben ein geringes krystallinisches Sublimat. Nach Liebig's Analyse besteht diese Säure aus

	gefunden	Atome	berechnet
Kohlenstoff .	63,032	20	62,500
Wasserstoff.	. 5,000	20	5,208
Stickstoff	. 7,337	2 .	7,291
Sauerstoff	. 24,631	6	25,001.

Ihre Sättigungscapacität ist † von ihrem Sauerstoffgehalt = 4,167. Mit den Basen bildet sie ganz
eigenthümliche Salze. Das bei ihrer Destillation
entstehende Sublimat ist Benzoësäure, und riecht,
wie es Liebig scheint, ganz so wie aus der Benzoë erhaltene Säure. Auch durch Behandlung mit
concentrirter Salpetersäure wird sie in Benzoësäure verwandelt. Ich löste diese Säure in Salpetersäure von 1,28 auf, und destillirte letztere bis
fast zur Trockne ab; allein die, nach Ausfällung

und Auswaschung alsdann zurückbleibende Säure schwärzte sich bei der trocknen Destillation und binterliess viel Kohle. Schweselsäure, mit dieser Säure erhitzt, verwandelt einen Theil davon, unter Entwickelung von schwesliger Säure, in Benzoësäure. Es entsteht nun die Frage: ist diese Säure zu betrachten als eine Verbindung von Benzoësäure mit einer organischen Substanz, ähnlich z. B. der Weinschweselsäure, oder als eine eigen-Es ist ganz unmöglich, diese thümliche Säure. Frage mit einiger Zuverlässigkeit zu beantworten. Es ist klar, dass sie zusammengesetzt sein kann aus 1 At, Benzoësäure = C15 H12 O3 und 1 At, eines Körpers = C5 N2 H8 O3, und sie sättigt dabei gerade so viel Basis, wie die Benzoësäure für sich sättigen würde. Wäre diese Ansicht die richtige, so sollte, wie es scheint, die Quantität Benzoësäure, die auf die eine oder andere Weise daraus zu erhalten ist, dieselbe bleiben; allein diess . ist nicht der Fall, sondern die Sublimation gibt um so weniger, je mehr die Lust ausgeschlossen bleibt (nach meinen Versuchen). Diess mag sich inzwischen verhalten wie es wolle, so muss doch diese Säure in jeder Hinsicht mit einem besonderen Namen bezeichnet werden; Liebig schlug dafür einstweilen den Namen Hippursäure (Pferdeharnsäure) vor, weil er seine Versuche mit der aus Pferdeharn erhaltenen Säure angestellt hatte. Allein da die Ableitung dieses Namens in sofern unrichtig ist, als diese Säure einen Bestandtheil des Harns grasfressender Thiere im Allgemeinen ausmacht, und selbst in dem des Nashorns gesunden ist, so möchte wohl eine andere Benennung dafür zu wählen sein. In meinem Lehrbuch der ThierThierchemie, pag. 342., habe ich dafür den Namen 'Harnbenzoësäure vorgeschlagen.

Gueranger*) hat die auf der Kopshaut Schuppige' zwischen den Haaren sich ansammelnde, schup-der Kopshaut. pige Materie untersucht. Ungeübt in thierischchemischen Untersuchungen, hat er die erhaltenen Resultate nicht so beurtheilt, wie er es im entgegengesetzten Falle gethan haben würde; so fand er darin z. B. freie Phosphorsäure, Leim und Mucus, von denen gewiss keines darin enthalten ist, und dabei Fett, Fleischextract (Osmazom), lösliche phosphorsaure Salze, phosphorsaure Erdsalze, Eisenoxyd, Schwesel und Eiweiss, dagegen aber weder Kochsalz noch Salmiak. Inzwischen stimmen die beschriebenen Versuche ganz mit dem Verhalten überein, dass diese Substanz aus einem Gemenge von eingetrockneter Ausdunstungsmaterie, von dem durch die Folliculi sebacei der Haut abgesonderten Fett, und von den von der Epidermis sich ablösenden Schuppen, die von der zähen Ausdanstungsmaterie eingehüllt und von den Haaren abzufallen verhindert werden, besteht.

Brandes **) hat den Käse, in dem Zustand, wie er als allgemeines Nahrungsmittel gebraucht wird, untersucht, in der Absicht, die Substanz kennen zu lernen, welche möglicherweise die, zuweilen beim Käse beobachteten gistigen Wirkungen hervorbringen könnte, ohne diess aber entdecken zu können. Er fand, dass der Käse hauptsächlich eine Verbindung von Aposepedin (Jahresbericht 1829, pag. 317.) mit Ammoniak enthält.

Käse.

^{*)} Journ. de Ch. medic. V. 578.

[&]quot;) Archiv. XXVIII. 129., XXIX. 71.

Mehr oder weniger veränderten Käse- stoff mit margarinsaurem Kalk und Spuren von phosphorsaurem Kalk	,52
veränderten Käsestoff mit Aposepe- din, Kochsalz und phosphorsaurem Kalk Mehr oder weniger veränderten Käse- stoff mit margarinsaurem Kalk und Spuren von phosphorsaurem Kalk Freies Aposepedin	,52
din, Kochsalz und phosphorsaurem Kalk Mehr oder weniger veränderten Käse- stoff mit margarinsaurem Kalk und Spuren von phosphorsaurem Kalk Freies Aposepedin	,52
Kalk Mehr oder weniger veränderten Käsestoff mit margarinsaurem Kalk und Spuren von phosphorsaurem Kalk Freies Aposepedin	,52
Kalk Mehr oder weniger veränderten Käsestoff mit margarinsaurem Kalk und Spuren von phosphorsaurem Kalk Freies Aposepedin	,52
Mehr oder weniger veränderten Käse- stoff mit margarinsaurem Kalk und Spuren von phosphorsaurem Kalk Freies Aposepedin	
stoff mit margarinsaurem Kalk und Spuren von phosphorsaurem Kalk Freies Aposepedin	
Spuren von phosphorsaurem Kalk Freies Aposepedin	
Freies Aposepedin	3,60
	J 48
Aposepedin - Aminoniak, ammanische	
leimartige, in Wasser lösliche und	
durch Galläpselinsusion fällbare Ma-	
terie, essigsaures Ammoniak, Koch-	
salz und Spuren von phosphorsauren	
	9,75
Margarinsaure und margarins. Ammo-	> ~'
	3,60
Margarinsäure u. Oelsäure, zum Theil	
	0,78
Aposepedin mit Ammoniak und thieri-	_
	1,56
eta e tra	1,56 6,71
Tourishes and diese Walles also TA	

Inzwischen sind diese Zahlen ohne Werth, da unter 7 verschiedenen Producten das Aposepedin in 4, leimartige Materie in 3, fette Säuren und ihre Salze in 3, u. s. w. vorkommen.

Couerbe *) will in dem Eiweis ein neues principe immediat gesunden haben, und nach ihm soll das Eiweis aus zweien, in Zusammensetzung und physischen Eigenschaften verschiedenen Mate-

Eier.

^{*)} Annal. de Ch. et Ph. XLI. 323.

rien bestehen. Dieses neue Principe immediat ist indessen weiter nichts, als das innere Häutchen, welches das Weisse im Ei in zellige Räume vertheilt und die Ursache ist, dass von einem herausgelassenen Eiweiss nur der Theil slüssig wird, dessen Zellen zerrissen worden sind. Als er Eiweis bei - 80 frieren und nachher wieder austhauen ließ, sank das Gewebe des zerrissenen Häutchens in der Lösung unter, die nun abgegossen und von dem Rückstand ausgewaschen werden konnte. Er fand, dass dieser beim Verbrennen wie gebranntes Brod roch, bei der Destillation kein Ammoniak gab, und also keinen Stickstoff enthielt, was, so unwahrscheinlich es auch ist, doch auch von Soubeiran und Henry d. j. *) bezeugt wird. In Wasser ist diese Substanz unlöslich, quillt aber darin auf. In der Wärme wird sie von Salzsäure und von Kali aufgelöst, und aus diesen Auflösungen durch Neutralisiren nicht gefällt, indem diese dabei kaum unklar werden. Von Essigsäure, Alkohol und Aether wird sie nicht gelost. Um die Merkwürdigkeit dieses neuen Principe immediat zu vermehren, nannte er es zuerst Albuminine, alsdann Albumen und zuletzt Oonin.

Lecanu **) hat in dem Eigelben ein nicht verseisbares Fett gesunden, welches alle Eigenschaften vom Gallensett besitzt.

Geiger und Reimann ***) haben über den Moschus ausführliche und vortressliche Untersuchungen publicirt. In Betress des starken und lange anhaltenden Geruchs dieser thierischen Sub-

Moschus.

^{*)} Journ. de Pharm. XV. 497.

^{*)} A. a. O. 1.

^{•••)} Geiger's Magazin. XXI. 58. 142. 256.

stanz, haben sie sehr viele Versuche angestellt, aus welchen hervorgeht, dass der Moschus in vollig wasserfreiem Zustand geruchlos ist, und dass seine Eigenschaft, zu riechen, erst eintritt, wenn er mit hygroscopischem Wasser durchdrungen ist Sie trockneten und befeuchteten abwechselnd Moschus 30 mal hinter einander, und bei dem letzten Beseuchten gab er dennoch den gewöhnlichen Geruch des Moschus. Daraus ist es klar, dass sem Geruch nicht von einer darin enthaltenen flüchtigen Materie abhängt, weil sich diese sonst mit dem Wasser endlich verslüchtigt haben müßte. Sie schließen hieraus, dass die Ursache des Geruchs beim Moschus dieselhe ist, wie bei dem eben so starken, aber widrigen Aasgeruch, nämlich eine allmählig vor sich gebende Zersetzung, wodurch so lange von dem Riechstoff entstehet, als noch Moschus übrig ist, der denselben Zersetzungsprozess erleiden kann. Diese ist gewiss von allen bis jetzt versuchten Erklärungen die annehmbarste. - Aether und Alkohol ziehen aus dem Moschus Fett, Harz und eine braune, saure, extractartige Materie aus, die von gleicher Beschaffenheit wie das saure Extract aus dem Fleisch zu sein scheint. Sein bemerkenswerthester Bestandtheil ist in Wasser löslich und nicht in Alkohol, und besteht aus einer salzartigen Verbindung von einem in Wasser ganz unlöslichen, thierischen Stoff und Kah und Ammoniak. Diese salzartige Verbindung wird von Wasser mit brauner Farbe gelöst, ist geruchlos und hat einen faden, wenig salzigen Geschmack; ihre Lösung wird nicht von der Kohlensäure der Lust getrübt, wohl aber von stärkeren Säuren bis zur völligen Entfärbung ausgefällt, wobei die thierische Materie in Gestalt eines dunstans enthält Stickstoff und hat noch die größte Aehnlichkeit mit Indigbraun, wovon sie sich aber durch ihre Fällbarkeit durch Bleizucker, schwefelsaures Eisenoxyd und Galläpfelinfusion unterscheidet. — Der Moschus, enthält einen Theil dieser Substanz im Ueberschuss, der nach dem Ausziehen mit VVasser von Ammoniak gelöst wird. Der Moschus enthält in 100 Th.:

Unverseiftes Fett :	1,0
Gallenfett	4,0
Eigenes bitteres Harz	5,0
Fleischextract, in Alkohol löslich, freie	•
Milchsäure und Salze	7,5
Eigene Materie, in Verbindung mit Kali	
und Ammoniak, und einige in Wasser	
lösliche Salze	36,5
Sandiger, unlöslicher Rückstand	
Wasser und von der Milchsäure abge-	_
dunstetes Ammoniak	45,5
	100,0.

Bei dieser Gelegenheit ist zu erinnern, dass schon Buchner einen Theil der Zusammensetzung des Moschus richtig angegeben hat, Jahresbericht 1827, pag. 291.

Boison*) hat einen Speichelstein aus dem Krankheits-Duct. Warth. eines Menschen untersucht, der aus producte. phosphorsaurem Kalk 55 Procent, kohlensaurem Kalk 15, Talkerde 1, Eisenoxyd 2, thierischer Substanz 25 (Verlust 2) Procent bestand.

· Mateucci **) hat ein verhärtetes (oder, wie

Hirnconcretion.

^{*)} Journ. de Ch. medic. V. 591.

^{**)} Annal de Ch. et Ph. XLII. 833.

Hauptmasse davon war in Salzsäure unlöslich, aber löslich in Wasser und Alkohol, und wird von ihm Osmazom genannt. Man sicht, daß der Verfasser dieser Arbeit in der Thierchemie nicht besonders bewandert war. Außerdem enthielt diese Gehirnmasse phosphorsauren und kohlensauren Kalk.

Lebergeschwulst. Serres und Baudrimont *) haben eine Lebergeschwulst untersucht, die sie Tumeur encéphaloïde nennen, weil sie dieselbe wie die Gehirnsubstanz zusammengesetzt betrachten. Ihr Schlußresultat lautet also:

Wasser	65,00
Faserstoff (?)	33,25
Fett, weisses und rothes, analog dem	-
Gehirnsett, aber nur Spuren von Phos-	•
phor enthaltend	1,20
Ein Principe immediat, von den Chemi-	
kern nicht bestimmt, von den Anato-	
men corps muqueux genannt, und sich	
durch Einfluss der Wärme in Leim	
verwandelnd	12,00
Osmazom	8,00
	99.65

Diese ganze Arbeit bezeichnet eine Thierchemie, die sich noch auf einem niedrigen Standpunkt befindet; was hier Faserstoff genannt wird, ist Eiweiss, coagulirt durch Alkohol, womit die Analyse angesangen wurde; Eiweiss und phosphorhaltiges Fett sind gewöhnliche Bestandtheile des Leberparenchyms. Unter corps muqueux ist wahrscheinlich Zellgewebe verstanden, welches nach der

^{*)} Annal. de Ch. et Ph. KLI. 346.

Ansicht einiger Anatomen nur ein unorganisirter Schleim ist, der in der Luft zu Membran, durch Kochen zu Leim wird; allein 12 Proc. übersteigt allen Glauben.

Bouis *) hat eine sandartige Masse unter- Intestinalsucht, welche nach einem Abführungsmittel von Concrement. einem 45 jährigen Mann abging, und aus kleinen, meist rundlichen, gelblichen Körnern bestand, die schwerer als Wasser waren; sie bestanden aus 0.88 einer verbrennlichen Substanz, ähnlich der Holzfaser, 0,02 Schleim und Hars, 0,10 Asche aus freiem Alkali, Kieselerde und Salzen (vergl. Jahreabericht 1824,). Laugier hatte schon vor längerer Zeit etwas Aehnliches gesunden, wo aber die Entstehung leicht zu erklären war, da die Person, von der die Substanz ausgeleert wurde, Süssbalzwurzel zu kauen pflegte.

Chevillot **) hat die bei fehlerhafter Ver- Krankhafte danung im Darmkanal des Menschen sich ent- Gasbildung wickelnden Gase untersucht und hat gefunden, Darmkanal. dass sie Gemenge sein können von Sauerstoffgas, Stickgas, Kohlensäuregas, Wasserstoffgas, Kohlen- und Schwesel-Wasserstoffgas; am allgemeinsten und in der größten Menge von diesen ist das Stickgas, nächst diesem Kohlensäure- und Wasserstoffgas; Kohlenwasserstoffgas ist das seltenste. Das Sauerstoffgas verschwindet gewöhnlich schon im Anfang des Dünndarms.

Wurzer ***) hat einen Gallenstein von Gallenstein. einer Kuh untersucht; er bestand zu 3 aus dem

^{•)} Journ. de Ch. medic. V. 625.

^{**)} A. a. O. V. 596.

^{***)} Jahrb. d. Ch. u. Ph. 1829. III. 625.

Farbstoff der Galle, und enthielt kleine Mengen von Eisen- und Manganoxyd.

Harnsteine.

Laugier *) hat einen menschlichen Harnstein untersucht, der alle Eigenschaften des zuerst von Alex. Marcet beschriebenen, noch problematischen Xanthic oxide hatte. Ferner einige Harnsteine, welche die Harnwege bei einem Hund verschlossen hatten **); sie bestanden aus phosphorsaurem Kalk 0,13, oxalsaurem Kalk 0,53 und einer schleimartigen, thierischen Materie 0,34.

Venables ***) hat Harngries von einer Frau untersucht, der wie ein rother Sand aussah und hauptsächlich aus Kieselerde bestand, gemengt mit Bestandtheilen des Harns.

Winkler +) hat einen Harnstein untersucht, der aus phosphorsaurem Kalk (Knochenerde) 87,627 und thierischer Materie, Wasser (und Verlust) 12,373 Proc. bestand.

Hydatide.

Von Collard de Martigny ††) ist eine Hydatide untersucht worden. Die Flüssigkeit darin war schwach gelblich, von Eiweisslocken etwas unklar, die sich aber leicht absetzten. Beim Kochen trübte sie sich; sie bestand aus Eiweis 2,9, Salzen, größtentheils Kochsalz, 0,6, und VVasser 96,5. Die Membran, in welcher die Flüssigkeit eingeschlossen war, ließ sich in 5 einzelne zerlegen. Sie war in kochendem VVasser, in Alkohol und Aether unlöslich. Dagegen wurde sie selbst in der Kälte von Schweselsäure, Salpeter-

^{*)} Journ. de Ch. medic, V. 513.

⁶⁶) A. a. O. pag. 633.

^{•••)} The quarterly Journal of Science, N. S. VI. 239.

⁺⁾ Geiger's Magazin, XXI. 253.

^{††)} Journ. de Ch. medic. V. 118.

säure und Salzsäure aufgelöst; von Essigsäure aber nicht, wodurch sie eher dichter wurde. Aus den Säuren wurde sie nicht durch Neutralisiren mit Alkali gefällt. Von kaustischem Kali schwoll sie auf, ohne bedeutend aufgelöst zu werden; Ammoniak löste nichts auf. Sie gerbte sich nicht in Galläpfelinsusion. Derselbe Chemiker untersuchte auch die Flüssigkeit aus einer Kysta, die sich zwischen dem Mastdarm und dem Uterus befunden hatte *). Die Flüssigkeit war schmutzig hellgelb, syrupartig, liess sich in Fäden ziehen, roch fade, war aber nicht griesig. Bei +40° abgedampst, hinterliess sie 0,128 Rückstand von brauner Farbe, fadem Leimgeruch, glasigem Bruch, beim Verbrennen wie Horn riechend und im Wasser erweichend, ohne sich aufzulösen. Vor dem Abdampsen liess sie sich mit Wasser in allen Verhältnissen vollkommen vermischen, und Alkohol schlug daraus eine elastische, in Wasser lösliche Masse nieder. Nach dem Abdampsen hatte diese Masse ihre Löslichkeit in Wasser verloren, wurde aber dann von Säuren und Alkalien, jedoch nur wenig von Ammoniak gelöst.

Deschamps **) hat gezeigt, dass die von Ausbewah-Braconnot vorgeschlagene Aufbewahrungsme- Thierstoffen. thode von Thierstoffen in einer Lösung von schwefelsaurem Eisenoxyd (Jahresb. 1827, p. 295.) nur mit den thierischen Theil gelingt, welche anmittelbar damit in Berührung gebracht werden können, aber nicht für solche Fälle, wo eine Umkleidung von Haut oder Membranen die Substanz der thierischen Theile vor dem Zutritt des Salzes

*) Journ. de Ch. medic. V. 167.

^{**)} A. a. O. pag. 32.

schützt. Eine ähnliche Erfahrung hat man auch auf dem hiesigen zoologischen Museum gemacht. John Davy *) hat als vortressliches Ausbewahrungsmittel eine luftdicht verschlossene Auflösung von schwesliger Säure in Wasser vorgeschlagen, Die thierische Substanz darf vorher nicht in Fäulnis übergegangen sein, in welchem Fall sie vorher durch Chlor desinficirt werden muste. Diese Aufbewahrungsmethode, die er für anatomische Präparate empfiehlt, möchte indessen doch nur als eine Curiosität zu betrachten sein. Mackenzie **) empsiehlt braunen Syrup, der aus den Thierstoffen das Wasser ausziehe, sie austrockne und hart mache; sollen sie weich erhalten werden, so werden sie in eine Auflösung von 1 Th. Syrup und 1 Th. Kochsalz in 15 his 16 Th. Wassers gelegt.

Zu demselben Endzweck hat Vignal ***) Wasser vorgeschlagen, dem man grobes Pulver von Campher beigemengt hat; wenn sich diess in der That bewährt, so wäre es gewis von allen das leichteste und wohlseilste Mittel.

Fäulnis.

Mateucci +) gibt an, dass Fleisch, auf Metallplatten gelegt, viel langsamer saule, als auf Holz; dass es àus einer Zinkscheibe electronegativ werde und Ammoniak und Kohlenwasserstoffgas entwickele, auf einer Kupserscheibe aber electropositiv, und darauf Essigsäure entwickele; auf welchem electrischen Zustand auch die antiseptische VVirkung der Kohle beruhe. Diese Angaben scheinen zu den lockeren Darstellungen zu gehören, die eine natürliche Folge von schlecht geprüsten

^{*)} Journ. de Ch. medic. V. 604.

^{**)} Geiger's Magazin. 1829. April 65.

^{13 ***)} The quarterly Journal of Science, N. S. VI. 436.

^{†)} Annal. de Ch. et Ph. XLII. 510.

Beobachtungen sind. Es ist schwer einzusehen, wie sie in der ausgezeichneten wissenschastlichen Zeitschrift, aus der ich sie genommen habe, einen Platz finden konnten.

Trockne Harnsäure, in trocknem Chlorgas er- Zerstörung hitzt, bildet, nach Liebig *), Salzsäuregas und Thierstoffen. eine große Menge cyaniger Säure; die Säure verschwindet dabei und lässt einen geringen kohligen Rückstand. War die Säure feucht, so schwillt sie auf und ist alsdann vollständig in Wasser löslich; sie wird nämlich alsdann in Kohlensäure, Oxalsäure und Ammoniak verwandelt.

Wird, nach , Wöhler **), stark getrocknete Harnsäure der trocknen Destillation unterworfen, so erhält man kein anderes flüssiges Product, als eine außerordentliche Menge Blausäure, ferner ein theils farbloses, theils gelbes und gelbbraunes krystallinisches Sublimat, welches, wie schon pag. 236. erwähnt wurde, aus Cyansäure und Harnstoff besteht, und ferner sublimirtes Cyanammonium. Wird das Sublimat für sich erhitzt, bis es kein Ammoniak mehr entwickelt, so wird es ganz in Cyansäure verwandelt.

Schon oben, pag. 138., erwähnte ich Pfaff's. Angabe, dass bei der trocknen Destillation von schwefelhaltigen Thierstoffen, wie Fleisch, getrocknetem Blut, Horn, Haaren, Knochen, unter den Producten eine Portion unterschwefligsaures Ammoniak erhalten werde; diess möchte jedoch eine Folge vom Einfluss der Lust auf das Destillat sein, wodurch das darin enthaltene Schweselammonium in unterschwesligsaures Salz verwandelt wird.

^{*)} Poggend. Annal, XV. 567.

[&]quot;) A. a. O. pag. 626.

Geologie.

Allgemeins Geologie.

Unter den geologischen Arbeiten, die im verflossenen Jahre zu unserer Kenntniss gelangt sind, ist vorzüglich ausgezeichnet Alex. Brongniart's Tableau des Terrains qui composent l'ecorce du globe *), als eine mit vieler Kritik gemachte Darstellung der, die äussere Umgebung der Erde bildenden Erdschichten und Gebirgsarten und ihrer gegenseitigen Ordnung. In den systematischen Schriften im Gebiete der Geologie ist es sehr gebräuchlich gewesen, die Beschreibung der Gebirgsarten und ihrer relativen Lage mit speculativen Untersuchungen über die wahrscheinlichen Ursachen, durch welche sie sich so gelagert haben, zu verknüpfen, und es ist keineswegs zu längnen, dass durch diese Art, die Geologie abzuhandeln, das Studium derselben bedeutend an Interesse gewinnt und die Aufmerksamkeit weit mehr gesesselt wird, als es durch die von aller Hypothese und ungewisser Vermuthung völlig freie, einzelne Aufstellung dessen, was man positiv gefunden hat, geschieht. Allein auf der anderen Seite, da die Bildungsgeschichte der Erdrinde, so wie diese ist, nur aus dem, was man jetzt findet, vermuthet werden kann, und ein jeder seine besondere Art zu sehen, zu vermuthen und nach seinen Vermuthungen zu benennen hat, so sind in der Geologie eine Menge verschiedener theoretischer Ansichten

^{*)} Paris et Strasbourg ches Levrault. 1829. 435 Seiten in &

entstanden, die nicht allein auf die Eintheilung der Wissenschaft, sondern auch auf ihre Terminologie Einfluss haben, und zwar auf eine Weise, dass der, welcher die theoretische Ansicht verworfen hat, sich auch genöthigt sieht, die davon abgeleiteten Classificationen und Namen zu verwerfen. Hierdurch entsteht oft in den Wissenschaften eine babylonische Verwirrung, gegen welche man sich dadurch zu schützen suchen mus, dass man, wenn die Theorie noch zu pnsicher oder unreif ist, um ein Leitsaden sur die wissenschaftliche Sprache werden zu können, die Wissenschaft in eine rein empirische und in eine theoretische eintheilt, in welcher letzteren man, so gut es geht, mit den Hypothesen die empirisch erforschten Thatsachen zu einer Wissenschaft zu vereinigen sucht. Es fängt diess an in der Geologie ganz unentbehrlich zu werden, und Brongniart's Tableau kann als ein solcher Versuch betrachtet werden, worin der bloss empirische Theil der Geologie abgehandelt wird, den er Geognosie nennt, indem er unter Geologie die Theorie der Wissenschaft versteht. Diese Wort-Unterscheidung ist gleichwohl in sofern nicht zu billigen, als diese beiden Wörter im Ganzen dasselbe bedeuten; ersteres, nämlich die Erdkenntniss, ist die Frucht des letzteren, nämlich des Studiums der Erdbeschreibung. die Geschichte der Bildung der Lager hat man das Wort Geogonie. Brongniart hat hierbei einen Eintheilungsgrund zu finden gesucht, der von allem Theoretischen, das bestritten werden kann, frei sein soll; denn von der Theorie ist es nichts Anderes, was man in der Empirie auszuschließen brauchte; und ferner suchte er für die Gebirgsarten und Gebirgslager eine Nomenclatur,

die unabhängig von aller unsicheren Theorie, einfach, wohllautend und, so viel wie möglich, von todten Sprachen abgeleitet wäre, aus denen die jetzt lebenden, durch keine Art von Nationalvorurtheil verhindert, ihre Benennungen hernehmen könnten; was also zu dem vortheilhasten Resultat sühren könnte, dass diese Nomenclatur in alle Sprachen ausgenommen werden könnte, ohne übersetzt werden zu müssen, da die Uebersetzung aus einer Sprache in die andere ganz dieselben Uebelstände mit sich sührt, wie es mit zahlreichen Synonimen von den Arbeiten verschiedener Versasser der Fall ist.

In der Wernerschen Geologie, die wir, wegen der Menge von richtigen Ansichten, die sie auf eine entschiedene Weise in der Kindheit dieser Wissenschaft seststellte, noch jetzt bewundern, wiewohl man ihre Grundidee, dass alle Gebirgsarten auf nassem Wege entstanden seien, non ziemlich allgemein aufgegeben hat, in dieser Geologie worden die Namen nach Werner's Muttersprache gebildet und zwar mit Beibehaltung vieler, als Wissenschaftsnamen unpassender, bergmännischer Ausdrücke, wie z. B. Rothes Todtliegendes u. dgl., welche die, in anderen Sprachen schreibenden Verfasser zwangen, sie zu übersetzen und ihnen Namen zu geben, zu denen die Idiome in ihrer eigenen genommen waren. Es ist zu hoffen, dass Versuche, wie der von Brongniart, sur Abschaffung dieser Schwierigkeit bei dem Stadium dieser Wissenschaft führen werden. len Sprachen kann man sagen z. B. Psephit, aber nicht Rothes Todtliegendes oder Lower red sandstone. Inzwischen bleibt doch in allen Nomenclaturen der Art Manches zu übersetzen, wie z. B.

die Namen der Abtheilungen und Unterabtheilungen, die Namen verschiedener sehr allgemeiner Gebirgsarten, für die es zwecklos sein würde fremde anzunehmen, wie z. B. für Kalkstein, Bergkalk, Sand, Mergel.

Terrain nennt Brongniart, was wir unter größerer allgemeiner Formation verstehen; als Unterabtheilung davon hat er Formation und Sousformation. Die Benennungen der Terrains sind von den dieselben constituirenden Gebirgsarten gans unabhängig. Er theilt seine Aufstellung in zwei Epochen oder Perioden ein, in denen man die Erdbildungs-Erscheinungen einigermaßen als gleichartig annehmen kann. Die jüngere dieser Perioden wird Periode jovienne oder postdiluvienne, die ältere Periode saturnienne oder antediluvienne genannt. Der Anfang der letzteren ist unbekannt; sie endigte mit der Erdrevolution, welche die gegenwärtige Ordnung der Dinge auf der Erde hervorbrachte. Die erstere begreift die Formationen, die wir gewöhnlich alluviale nennen und die sich nach dieser Revolution bildeten. - Die P. jovienne umfasst 3 Terrains, 1,) alluviens, als Sediment formirt, z. B. Sand, Thon, Torf; 2) lysiens, abgesetzt aus einer Auflösung, wie Stalactiten, Kalktuff, Kieseltuff; 3) pyrogenes, Producte neuerer Vulcane. Die P. saturnienne zerfällt in zwei Unterabtheilungen, eine neptunische, welche alle geschichteten Gebirgsarten, die sich unter Mitwirkung des Wassers gebildet haben, in sich begreift, zu welcher Abtheilung jedoch auch, unter dem Namen Terrains agalysiens, geschichtete Gebirgsarten gerechnet werden, bei denen die Mitwirkung des Wassers theils nur zweideutig erscheint, theils offenbar fehlte, wie z. B. Glimmerschiefer u. Gneis.

Die andere Abtheilung, die plutonische, besteht aus den nicht geschichteten Gebirgsarten, d. i. Granit, Porphyr, Synenit, Basall u. s. w.

Das Interessanteste, nämlich die Stellung, welche die einzelnen Gebirgsarten in diesen Abtheilungen bekommen, so wie ihre Benennungen, würde mich indessen weiter in Einzelnbeiten führen, als es der Endzweck meines Berichtes erlaubt

Mac-Culstem der

Eine Classification der Gebirgsarten ist auch loch's Sy- von Mac-Culloch*) versucht worden. Er stellt Gebirgsarten, sie in den fünf gewöhnlichen Abtheilungen auf: primitive, secundare (beide in geschichtete und ungeschichtete eingetheilt), tertiäre, alluviale und volkanische.

Ure's Geogonie.

Von Ure ist herausgegeben worden: "ein neues System der Geologie, in welchem die grosen Revolutionen der Erde und der lebenden Natur in Uebereinstimmung gebracht sind mit der neueren Wissenschaft und zugleich mit der heiligen Schrift" **). Ich habe diese Schrift nur aus einer Recension kennen gelernt, in der sie als ungewöhnlich vortrefflich gerühmt wird. Nach einer Recension eine Arbeit beurtheilen wollen, würde heißen mehr Vertrauen zu dem Recensenten haben, als man zu einem ganz Unbekannten haben darf; so viel lässt sich inzwischen sagen, dass die mit Ure's eigenen Worten aus seiner Arbeit angeführten Citate in der Meinung Vieler gewiss eine

^{*)} The quarterly Journal of Science. N. S. VI. 47.

^{**)} A new System of Geology, in which the Revolutions of the Earth and animated nature are reconciled at once to moderne Science and sacred History, by A. Ure. Recensire a. a. O. V. 113.

eine andere Beurtheilung verdienen, als wie sie der englische Recensent gegeben bat. Werner's und Hutton's Ansichten, so wie die ihrer Nachsolger, werden nicht allein widerlegt, sondern verdammt-Ure's eigne Theorie zeichnet sich durch große Einfachheit aus: "Demonstrating that the present Earth has resulted from definitive creative Fiat's; and not from the progressiv operations of any merely physical forces whatsoever:" Ich gebrauche seine eigenen Worte, aus Besorgniss, eine Uebensetzung möge die Richtigkeit der Darstellung verfehlen. Was unter creative fiat's zu verstehen sei, erklärt er folgendermassen: Die Erde war in der Urzeit umgeben von concentrischen Lagen von Gneis, Glimmerschiefer und anderen primitiven geschichteten Gebirgsarten, und "at the recorded command of the almighty a general eruption and protusion of the granitic, syenitic, porphyritic and other unstratissed rocks took place", welche die geschichteten in fast vertical stehende Massen, so wie sie jetzt existiren, aushoben, u. s. w.

Eine höchst wichtige Arbeit für die Geogonie Ad. Bronund die Geschichte des Zustandes der Erde in früheren Perioden, Betrachtungen über die Vege- über anteditation, welche in diesen verschiedenen Perioden das trockene Land bedeckte, ist von Adolph Brongniart (dem Sohn) mitgetheilt worden *). Die für die Geologie merkwürdigen Resultate dieser sehr verdienstvollen Arbeit, lassen sich in Folgendem umfassen: die Perioden, in denen die trockenen Theile der Erdobersläche der Sitz lebender organischer Körper waren, können in botanischer Hinsicht zu 4 verschiedenen angenommen

gniart's luvianische Gewächse.

^{*)} Poggend. Annal. XV. 385.

werden. Die erste beginnt mit der ältesten Uebergangsformation, reicht bis zur Steinkohlenbildung, und endigt mit dem rothen Sandstein (grès rouge, Zechstein). Die zweite Periode begreift nur den Grès bigarré oder bunten Sandstein. Die dritte beginnt nach dem Muschelkalk oder mit dem Keuper, wovon dieser unmittelbar bedeckt ist, und geht bis zur Kreide; und die vierte umfasst Alles, was über der Kreide liegt. Eine jede dieser Perioden enthält in den ungleichartigen, sie constituirenden Schichten Pflanzen, theils von denselben Arten und theils von denselben allgemeinen Characteren, und eine jede Periode ist dadurch unterschieden, dass darin neue Arten vorkommen, die sich in den vorhergehenden nicht fanden, deren Gewächse sich auch nicht in der darauf folgenden Periode wiederfinden. Die in jeder Periode gefundenen Gewächse verändern sich; die Anzahl der ersten ist den Arten nach nur gering, und unter ihnen besteht der grösste Theil aus Pflanzenformen, welche jetzt zu den am wenigsten gewöhnlichen gehören. In darauf folgenden Perioden ändert sich diess; die Verhältnisse nehmen immer: mehr den Typus der gegenwärtigen an, und in der dritten ist der Unterschied zwischen der jetzt lebenden Vegetation so gering, dass er nur darin besteht, dass die Arten nicht dieselben sind, aber zu ganz analogen Pflanzenformen gehören, und diese unter sich in ungefähr gleichen relativen Verbältnissen vorkommen. Die erste Periode z. B. zeichnet sich durch vasculäre Cryptogamen, Equiseten, Filices, Lycopodien, oft von der ungeheuren Höhe von 10, 20 bis 60 Fuss und mit großen baumartigen Stämmen, aus; sie sind fast die einzigen Ueberbleibsel der Flora dieser

Periode, mit äußerst wenigen. Monocotyledonen. unter den Phanerogamen. Da die vasculären. Cryptogamen heut zu Tage größer in warmen Ländern, und größer auf den Inseln als auf dem festen Lande werden, weil sie besser in warmer / und feuchter Lust treiben, so schliesst Brongniart hieraus, dass in der ersten Periode die Erde eine viel höbere Temperatur gehabt habe, als jetzt, dass das feste Land nur aus Inseln bestanden, dass in den letzten Perioden die Temperatur abgenommen und das feste Land augenommen habe, bis die gegenwärtig bestehenden Verhältnisse eingetreten seien. Da, zu Ende der ersten Periode, die großen Steinkoblenbildungen zeigen, dass die Gewächse, aus denen sie entstanden sind, viel Kohlenstoff enthielten, der wohl schwerlich von einem an Humus änsserst reichen Boden abgeleitet werden könne, so nimmt Brongniart an, und' wohl mit vielem Grund, dass die Atmosphäre in dieser Periode weit mehr Kohlensäuregas, welches von den Pflanzen zersetzt wurde, enthalten haben müsse, als jetzt. Da die Steinkohlen immer in Bassins liegen, so glaubt er, dass ihre Entstehung, in der Periode ihrer Bildung selbst, von gleicher Art gewesen sei, wie die Bildung der Torfmoore heut zu Tage. - Allmählig veränderte sich in den folgenden Perioden auch die Kohlensäure, und dadurch wurde die Existenz zahlreicher Landthiere in der dritten Periode möglich. Hinsichtlich des übrigen Merkwürdigen in Brongniart's Abhandlung muss ich auf den botanischen Jahresbericht verweisen.

In Bezug auf diese Arbeit hat Hoffmann *)

^{*)} Poggend. Annal. XV. 385.

einige sehr interessante Erinnerungen mitgetheilt, die besonders die hier nicht angeführten Details betreffen, und wodurch er zu erweisen bezweckte, dass es nicht solche unterschiedene Perioden gegeben habe, wie sie Brongniart annimmt, sondern dass sie alle vier eine einzige progressive Bildungsperiode ausgemacht haben, während welcher nach und nach immer vollkommener erganisitte Pflanzenfamilien aufgetreten seien, und die älteren dabei noch gleichzeitig bestanden haben. -Ein solches Verhältniss, wenn es durch künftige, fortgesetzte Forschungen bestätigt wird, stimmt weder mit dem überein, was wir von der gegenwärtigen Periode erfahren haben, in der Nichts, so viel wir wissen, ausstirbt oder zu dem schon vorhandenen hinzukommt, noch mit dem Verhältniss dieser Periode zu der vorhergehenden, deren Organisation man als ganz vergangen und von einer völlig neuen vertreten betrachtet.

Bildung der Berge. Die Entstehung der Berge und Thäler, von den Geologen auf verschiedene Weise erklärt, ist von Neuem der Gegenstand einer Untersuchung geworden. Bekanntlich nahm Henry de Saussure an, die Berge seien durch eine von unten herauf wirkende Kraft emporgehoben; die Wernersche Geologie, die Alles vom Wasser ableitete, hielt diese Erklärung für unstatthaft und ließ die Thäler vom Wasser aushöhlen, — eine Ansicht, die sich lange erhielt, wiewohl sie mit der täglichen und allgemeinen Erfahrung im Widerspruche stand. Nachdem man diejenigen Erfahrungen mehr zu beachten anfing, die zu beweisen scheinen, daß die Erde ehemals wärmer gewesen und noch jetzt im Inneren sehr heiß ist, haben

sich die Wahrscheinlichkeiten sehr bedeutend geändert. Es ist klar geworden, dass, nach der Erstarrung und der allmählig mehr fortgeschrittenen Abkühlung der äussern Obersläche des Erdballs, dieselbe zur Umschliessung des inneren, noch heissen Kerns nicht mehr zureishend war, dass sie in mannigfaltigen Richtungen springen, und zur Anschliesong an den inneren Kern ihr Niveau auf mannigfaltige Weise, allein aus dieser Ursache wenig bedeutend, ändern muste. Diese Veränderung des Niveaus dauert in einem gewissen Grad noch jetzt fort; es werden dadurch gewisse Länder unmerklich erhöht, andere unmerklich gesenkt, wie es die Erfahrung z. B. an unserem eigenen Vaterlande gezeigt hat, welches in zunehmendem Verhältniss von Süden aus, wo die Hebung nur gering oder null ist, nach Norden zu gehoben wird. Allein durch diese Sprtinge in der äußeren Erdrinde konnte noch ein anderer Umstand statt finden, es konnte nämlich Wasser zu dem inneren heißen Kern dringen, und dann Erhebungsphänomene von weit gewaltsamerer und rascherer Art verursachen, wodurch die schon erstarrte Rinde hoch emporgehoben und, nach Aufhörung der hebenden Kraft, in dieser neuen Stellung gelassen werden konnte. Auf diese Weise erscheinen uns natürliche Ursachen der Erhebung von Bergen von innen herauf als möglich und annehmbar. Leopold von Buch, dem die Geologie so viele große Schritte zu richtigeren Kenntnissen und zur Hinwegräumung der falschen Ansichten verdankt, die Folge einer, den Naturverhältnissen widerstreitenden Theorie geworden waren, auf welche man eine Zeit lang die Lehren der Geologie zu gründen suchte, hat in dieser Hinsicht mit den unwiderleglichsten Thatsachen die Erhebung von Bergen von Innen herauf erwiesen.

'Im Lause des verflossenen Jahres ist Elie de Beaumont, durch Forschungen in demselben Gegenstande, zu demselben Resultate in Beziehung auf alle Berge gelangt, und hat dasselbe in einer, dem französischen Institut eingereichten Abhandlung, welche in diesem gelehrten Verein ungetheilten Beifall erhielt, mitgetheilt *). Es ist hier nicht möglich, Beaumont in's Einzelne zu folgen, ich kann nur summarisch die Resultate seiner Forschung darlegen: 1) dass die Berge durch Erhebungen von Innen aus entstanden sind, aus Ursachen, über deren Natur er sich in keine Untersuchung einlässt; 2) dass diese Erhebung nicht auf einmal, sondern periodenweise vor sich gegangen ist, mit Zwischenzeiten, während deren sich Tertiär-Formationen gebildet und horizontal zwischen die schon gebildeten Berge gelagert haben; 3) dass hei einer neuen Berg-Erhebung diese die darauf ruhenden Tertiär-Formationen mit sich erhoben hat, wodurch diese eine gegen den Horizont mehr oder weniger geneigte Lage bekommen haben; und dass man, wenn sich , in einer neuen Zwischenzeit neue und horizontale Tertiär-Formationen gebildet haben, auf diese Weise durch das Studium der mit den Bergen gehobenen Tertiär-Formationen, zu einer ziemlich genauen Kenntniss der verschiedenen geognostischen Perioden, in denen verschiedene Gebirge emporgehoben wurden, gelängen kann. 4) Bei Beobachtung dieser Umstände scheinen die süd-

^{*)} Annal. de Ch. et de Ph. XLII. 284.

europäischen Gebirge 4 verschiedene Hebungsperioden anzuzeigen, in denen das in derselben Periade Erhobene einigermassen dieselbe Richtung genommen hat und folglich auch auf verschiedenen Stellen parallel liegt. Die erste dieser Perioden hat hinsichtlich der Höhe Gebirge von nur geringer Bedeutung gebildet. An ihnen liegen keine Tertiär-Formationen aufgerichtet, und von der Art sind die Gebirge Schwedens. Unter den anderen hat die Dritte in der Ordnung die meisten und höchsten Gebirge hervorgebracht, in dieser ist der Montblanc erhoben worden.

Hoffmann *) hat auf die sogenannten Ring- Ringthäler. thäler aufmerksam gemacht, Thäler die rings herum mit Bergen umgeben sind, nur an einer Stelle einen Ablauf für angesammelte Wasser haben, and von denen man natürlicherweise niemals wird annehmen können, dass sie durch aushölende Wirkung des Wassers entstanden seien. Er zeigte, dass bei einigen derselben, wie z. B. dem Pyrmonter - und Driburgerthal, in denen Quellen von kohlensäurehaltigem Wasser vorkommen, die Stellung der darin befindlichen tertiären Lager verräth, dass sie durch sehr gewaltsame unterirdische Ursachen aus ihrer natürlichen Lage gerückt worden sind, und zieht daraus den Schluss, dass auch in diesen Quellen der Kohlensäuregehalt und die übrige Beschaffenheit des Wassers in einem analogen Verhältniss zu vulkanischer Activität stehe, wie es an so vielen auderen Orten beobachtet worden ist, und wo offenbar vulkanische Producte auf der Erdoberfläche existiren.

*) Poggend. Annal. XVII. 151.

Granitgänge in jängeren Gebirgsarten.

Schon vor längerer Zeit hatte man sowohl in England als in Norwegen und einigen anderen Stellen beobachtet, dass Gänge von Granit in geschichteten, und selbst in deutlichen Uebergangs-Gebirgsarten vorkommen; ein Verbältnis, welches nach den älteren geologisch-theoretischen Ausichten eine Ungereimtheit war, nach den neueren aber nicht mehr unwahrscheinlich ist, als dass ein sester geborstener Körper, in Berührung mit einem noch flüssigen befindlich, seine Spalten mit dem letzteren füllen, und dieser alsdann darin erstarren Diese Fälle gehören gegenwärtig zu den leicht erklärlichen, und haben dadurch auch sehr an dem Interesse verloren, welches ein jeder hatte, indem er zuerst bemerkt wurde. Mebrere ähnliche auf dem Harz sind neuerlich von Hoffmann *) beschrieben und auf eine Weise erklärt worden welche die Verhältnisse bei ihrer Bildung in noch helleres Licht setzt.

Sandstein, in Säulen wie Basalt.

Bekanntlich ist die säulenförmige Zerklüftung des Basalts keineswegs eine Krystallisation, sondern eine Erscheinung, die nach Mitscherlich's n. a. Versuchen eintrifft, wenn eine ausgegossene geschmolzene Masse auf zwei entgegengesetzten Seiten stärker als auf den übrigen abgekühlt wird, wodurch sie Quersprünge bekommt, die durch die abgekühlten Ebenen gehen und sich in vielen Richtungen schneiden, in Folge deren die Masse nach dem Erkalten in eckige, säulenförmige, öfters mit sehr geraden Seiten versehene Stücke zerklüftet wird. — Ein gant gleiches Verhältnis ist von Mac-Culloch **) bei einem Sandstein in Dunbai

^{*)} Poggend. Annalen, XVI. 513.

[&]quot;) The quarterly Journal of Science. N. S. VI. 247.

bar beobachtet und beschrieben worden; er zeigt, dass seine säulensörmige Zerklüstung von einer gleichen Ursache bewirkt worden sei, die aber in umgekehrter Ordnung gewirkt habe, indem nämlich Lava auf den Sandstein ausgeslossen und darauf erstarrt sei, wobei dieser durch die Erhitzung auf dieselbe VVeise wie durch Abkühlung geborsten sei. Die Lava sei nachher verwittert und habe an diesen Stellen den Sandstein entblösst und säulensörmig zertheilt gelassen. Ein ganz ähnliches Verhältnis hatte er auch bei einem Sandstein beobachtet, der in einem Hohosen als Boden, stein gedient hatte.

Unter Artesischen Brunnen versteht man eine Art durch Kunst hervorgebrachter Springquellen, die vieles und klares Wasser geben und von dem ausgezeichnetsten Nutzen sind; sie haben ihren Namen von Artois, wo sie der Zufall zuerst entdeckte. Sie sind ausschliesslich den Ländern eigen, deren Boden aus abwechselnden Lagern von Tertiär-Formation besteht, sie könnten also in Schweden nur an wenigen Punkten im südlichen Schonen, und vielleicht auch da nicht einmal, erhalten werden. Diese Brunnen entstehen auf die Weise, dass man ein Bohrloch in die Erde treibt und in dasselbe auf einander folgende Röhren einsenkt, in denen endlich Wasser mit Hestigkeit in die Höhe steigt und beständig auszustiessen fortfährt, nicht selten mit einer Krast, wodurch es viele Fuss über die Erdobersläche gehoben wird. Bei diesen Bohrversuchen füllt sich das Loch östers mit Wasser, welches nicht bis zur Oberfläche steigt, und welches mit dem Wasser in unseren gewöhnlichen gegrabenen Brunnen gleichen Ursprung hat. Dieses Wasser ist hart, oft

Artesische Brunnen.

鄙

116

SSS

姚姚

1 THE

1)00

gypshaltig, aber das durch die Röhre aufspringende ist rein. Die allgemeine Erfahrung, die man beim Bohren nach Artesischen Brunnen machte, war, dass der Bohrer, nach Durchdringung eines wasserdichten Thonlagers, in einen weichen Kalkstein, oder an einigen Stellen in Kreide, gekommen war, aus welchem letzteren Lager das Wasser aufquillt. Die Erklärung dieser geognostisch hydrostatischen Erscheinung ist folgende: das Kalkstein - oder Kreidelager ist geneigt und geht irgend. wo zu Tage aus; das Ausgehende dehnt sich in einer größeren Erstreckung aus, und die poröse Gebirgsmasse lässt nicht allein alles Meteorwasser, sondern auch Antheile von anderem darüber fliessenden Wasser durch sich, wodurch folglich diese Gebirgsart der Wasserdruck wird, und da sie mit einem Lager von wasserdichtem Thon bedeckt ist, so wird das Wasser aus den unteren Theilen des Kalklagers nur an solchen Stellen herausgepresst, wo in dem Thonlager eine Oeffnung entsteht. Wenn der Bohrer diese Oeffnung gemacht und auf eine der unzähligen Spalten, welche diese Gebirgsarten durchschneiden, gelangt ist, so fliesst das Wasser durch das Bobrloch in einem fortfahrenden Strom aus, dessen Erhöhung über die Erdoberfläche von der Höhe abhängig ist, um wieviel das Kalklager an der Stelle über der Erdoberfläche liegt, wo der Brunnen gebohrt ist. In Frankreich *) hat sich eine Gesellschaft zur Ausbreitung und Leitung von Unternehmungen der Art zur Gewinnung guten Wassers und zur Ver-

^{*)} Messager de Chambres 21. März 1830. Ein guter Artikel über diese Brunnen von Poggendorff findet sich in dessen Annalen XVI. 592.

fertigung der dabei anzuwendenden Bohrwerkzeuge gebildet, und die Societé royale et centrale d'Agriculture hat 3 Preise ausgesetzt, von 3000, 2000 und 1000 Franks, für die Mechaniker, welche im Verlaufe von 1830 die meisten Artesischen Brunnen zu Stande gebracht haben *).

Die in mehreren vorhergehenden Jahresberich- Zunehmender ten erwähnten Untersuchungen über die Zunahme in der Tiese der Temperatur in der Tiese von Gruben, die ab- der Gruben. wechselnd bestritten oder von anderen Ursachen, als einem zunehmenden Wärmegrad im Innern der Erde, abgeleitet wurden, haben in Betreff dieser letzteren Ansicht eine neue Bestätigung erhalten durch neue Versuche, angestellt in englischen Gruben von Henwood **); die Anführung der speciellen Resultate möchte hier überslüssig sein.

Die Frage über die Existenz des Menschengeschlechts vor der letzten Revolutionsperiode der Menschen-Erde, die man stets mit Nein beantworten zu müssen glaubte, ist aufs Neue zur Sprache gebracht durch Auffindung von Menschenknochen unter den Knochen ausgestorbener Thierarten in einer Höhle im Kalkstein bei Bize, unweit Narbonne, durch Tournal ***). Diese Kalksteinhöhle enthält eine getrocknete Schlammerde, die über der gewöhnlichen Erde in diesen Höhlen liegt. In diesem oberen Lager finden sich Menschenknochen, zerbrochene Thongefälse und Meermuscheln von noch lebenden Species, untermengt mit ausgestorbenen

Fossile

^{*)} Bulletin universel des Sciences naturelles, Fevr. 1829. pag. 203.

^{**)} Edinb. Journal of Science, X. 234.

^{•••)} Bulletin univers. de Sciences nat. Jan. 1829. pag. 20. Edinb. New philos. Journal, VI. 383., VII. 159.

Landschnecken und Knochen von ausgestorbenen Thierarten. Dieser Fund möchte nicht für sich allein hinreichend sein, die Frage entscheidend zu beantworten, zumal da die Erdschicht, worin die Knochen enthalten waren, aus einer neueren Zeit herstammt, wie sowohl ihr Ansehen, als die Gegenwart von nicht ausgestorbenen Seemuscheln zu beweisen scheint.

Wasser des Mittelländischen Meeres.

Wollaston*) fand bei einer Untersuchung des Wassers im Mittelländischen Meer, dass es auf dem Boden eine weit concentrirtere Kochsalzlösung ist, als in oberen Schichten. Wasser, von 400 bis 450 Fuss Tiese genommen, hat 4 Proc. Salzgehalt und 1,0295 specifisches Gewicht. Von 670 Fuss Tiese dagegen enthielt es 17,3 Procent Salz und hatte 1,1288 spec. Gewicht.

Agenda geognostica. Unter dem Titel Agenda geognostica **) hat v. Leonhard eine kleine Arbeit publicirt, die für solche, die in geognostischen Studien reisen, sehr nützlich ist, indem sie zum Endzweck hat, dieselben auf das, was sie zu beachten und zu sehen, und wie sie ihre geognostischen Forschungen zu betreiben haben, aufmerksam zu machen. Ohne diess zu wissen, entgeht oft das Wichtigste der Ausmerksamkeit, und die Anzahl derer, die durch Reisen in Gesellschaft ersahrener Geologen sich zu solchen Forschungen auszubilden Gelegenheit haben, ist nur sehr gering.

Erdbeben während 1829, Im alten Chamachi, in der Gegend von Bakou, hatte man im Januar fast jeden Abend 2 bis 3 Stunden lang kleinere Erdstöße; den 8. März hatte man im Gouvernement Irkutsk, bei der

^{*)} Poggend. Annal. XVI. 622.

^{**)} Heidelberg 1829.

Festung Junka, einen starken Erdstoß, der mehrere Häuser zerstörte; die Erde berstete an mehreren Stellen, und es stürzte ein großer Berg herab, dessen Stücke im Feld herum zerstreut wurden. - Den 21. März in Orihuela und der Umgegend bis auf eine Meile, ein sehr hestiges Erdbeben, welches alle in Huerta d'Orihuela gelegenen Dörfer total, und auch einen großen Theil der Stadt Orihuela zerstörte. Es war von einem, starken unterirdischen Getöse begleitet. Die Erde fand man nachher an vielen Stellen 4 bis 5 Zoll weit geborsten, und hier und da eine Menge cirkelrunder Löcher dicht neben einander, durch welche Spatten und Löcher ein schwarzes, stinkendes Meerwasser, gemengt mit gelbem Meeressand und mit verfaulten Seepflanzen und Schnecken, ausgeworfen wurde. - Den 31. März zwei starke Stöße zu Port au Prince, Haiti. - Den 2. April, um 7 Uhr Morgens, zu Dieppe zwei starke Stölse mit Getöse. - Den 19. Mai in Mexico hestiger Stoss. - Zu Ende Mai's in Albano, Gonsano, la Riccia und besonders in Castel Gandolfo, zusammen 14 Stölse, mit Ausstolsung von Rauch an mehreren Stellen aus der Erde, und Vertrocknung vieler. Bäume. - Den 29. Mai heftiger Stols auf Jamaica. - Vom 1. bis 10. Juni in Torre Vieja (Terra-Vechia) 68 Stösse, wovon 13 ausserordentlich starke. - Am 24. Juni, um 7 Uhr Abends, wurden zu Paris, in der Nähe der Rue de Mont Parnasse, von einigen Personen mehrere kleine Stösse bemerkt, - Den 26. Juni wurde zu Caen ein Stoss bemerkt. - Den 7. August, um 3 Uhr Morgens, einige Stölse mit Getöse in Colmar. Belfast u. a. - Den 18. August zu Kopenhagen ebenso. — Zu Ende Septembers in Torre Vieja